母公開特許公報(A)

昭62-81359

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

四公開 昭和62年(1987)4月14日

C 07 C 103/76 A 61 K 31/165 31/215

ABF AAH 7419-4H 7330-4C

※審査請求 発明の数 4 (全34頁) 未請求

公発明の名称

(N-置換-2-ヒドロキシ) ベンズアミドおよびN-置換-2-

ヒドロキシーαーオキソーベンゼンアセトアミド

頤 昭61-230232 印特

昭61(1986)9月30日 **22**H:

優先権主張

図1985年10月1日90米国(US)到782763

70発 明 者

デイビツド・テイー・ アメリカ合衆国ミシガン州(48105) アンアーバー。アン

コナー

ティータム2453

ダニエル・エル・フリ @発 明 者

アメリカ合衆国ミシガン州(48105)アンアーバー。レイ

クハースト2700

仍出 顖 ワーナーーランバー ト・コンパニー

アメリカ合衆国ニユージヤージー州(07950)モーリスプ

レインズ。テイバーロード201

個代 理 人 最終頁に続く 弁理士 高木 千嘉

外2名

땕

1. 発明の名称

(N - 微換 - 2 - ヒドロキシ)

ペンスアミドおよび N - 位換 -

2 - ヒドロキシー ローオキソー

ペンセンアセトアミド

2.特許請求の範囲

1) 式

$$(B_1)_b = \bigcirc_{OH} \bigcirc_{P_6} \bigcirc_{P_6} \bigcirc_{P_6}$$

を有する化合物およびその薬学的に許容し得 る塩。

上記式中、(1) y は 1 または 2 であり、(2) b は0、1、2、3または4であり、(3) Biは1 ~ 4 個の 炭 米原子の アルキル、 1 ~ 4 個の 炭 **塩原子のアルコキシ、1~4個の炭素原子の** チォアルコキシ、2~4個の炭条原子のカル **メアルコキシ、1~4個の炭太原子のアルカ**

ノイル、ヒドロキシ、ハログン、ニトロ、ア ミノ、モノーおよびジーアルキルアミノ(そ れぞれのアルキルは同一または異なつており 1~4個の段素原子を有するものである)、 1~4個の炭米原子のカルポアルコキシアミ よ、1~4個の炭素原子のアルキルスルフィ ニル、1~4個の炭素原子のアルキルスルホ ニル、フエニルからなる群から選択されたも のでありそしてbが1 である場台は Ri は解接 理 炭素と一緒になつてペンソ 盗を形成する -(CH=CH-CH=CH)- であつてもよく、(4 Fis は水 楽、1~4個の段素原子のアルキル、1~4 個の炭素原子のアルコキシ、2~4個の炭素 原子のカルポアルコキシ、ヒドロキシ、ハロ **ゲンまたは解松炭ネと一緒になつてペンソ基** を形成する -(CH=CH-CH=CH)- でありそして(5) Roは6~20個の炭素原子のブルキル、

-CH=CH-R4 、 -(CH2)nCOR4 主 たは -(CH2)n-R4 (式中nは0~4でありそして F4 は場合によ つては2~6位において仏板アルコキシカル ポニル、1~4個の炭米原子のアルコキシを 有するカルボブルコキシ、1~4個の炭素原 子のアルキル、1~4個の炭気原子のアルコ キシまたはチオアルコキシ、1~4個の炭素 原子のフエンアルコキシ、アミノ、1~4盤 の炭素原子のアルキルを有するモノアルキル かよびシアルキルアミノ、1~4個の炭素原 子のアルカノイルアミノ、カルポキシル、ペ ンソ、ハロゲン、ヒドロキシ、1~4個の段 お原子のヒドロキシアルキル、1~4個の炭 ネ原子のアルカノイル、ニトロ、1~4個の 炭素原子のアルカンスルホンアミドによつて 出換されていてもよいフェニルであり、そし て16 X は水点をたは 1 ~ 4 個の炭素原子の低

エチル】フェニル】 - 3 - ヒドロキシ〔1.1' - ピフェニル】 - 4 - カルポキサミドである 前記特許請求の超出第 2 項記載の化合物。

- 8) N-(4-アシルフエニル)-2-ヒドロキシ-4-メチルペンズアミドである前配特許 抛求の範囲第2項記載の化合物。
- 9) N-(4-デシルフエニル)-3-ヒドロキ シ-〔1,1'-ピフエニル」-4-カルポキサ ミドである前配特許請求の範囲第2項記載の 化合物。
- 10) 4 クロロ・N (4 デシルフェニル) -2 ヒドロキシベンズアミドである前記特許 請求の範囲第2項記載の化合物。
- 11) 4-〔4-〔2-(3.4-ジヒドロキシフエニル)エテル〕フエニル〕-2-ヒドロキシー4-メトキシベンズアミドである前記等許請求の範囲第2項記載の化合物。

級アルキルである。

- 2) yが1である前記特許翻求の範囲第1項記 載の化合物。
- 3) yが2である前記符許請求の範囲第1項記 載の化合物。
- 4) N-(4-(2-(3.4-ジメトキシフェニル) エチル)フエニル)-2-ヒドロキシ-4-メチルベンズアミドである前記特計請求の紀 囲第2項記載の化合物。
- 5) N-(4-デシルフエニル)-2-ヒドロキシ-4-メトキシペンズアミドである前記 特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 6) N-〔4-〔2-(3.4~ピストリメチルシルオキシフエニル〕エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシ-4-フエニルペンズアミドである顔配停許請次の範囲第2項記載の化合物。
- 7) N-(4-(2-(3,4-ジメトキシフエニル)
- 12) N-(4-アシルフエニル)-2-ヒドロキシ(1.1'-ピフエニル)-3-カルポキサミドである前配特許請求の範囲第2項配収の化合物。
- 13) N-(4-デシルフエニル)-4-ヒドロキシ[1.1'-ピフエニル]-3-カルボキサミドである前配符許請求の範囲第2項配載の化合物。
- 14) N-(4-アシルフエニル)-3-ヒドロキシー(1.1-ピフエニル)-4-カルポキサミドである前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 15) 5 ブロモ・N・(4 デシルフェニル) 2 ヒドロキシベンズアミドである前記特許 請求の範囲錦2項記載の化台物。
- 16) N-(4- デシルフェニル) 2 ヒドロキシベンズアミドである耐配特許請求の範囲第 2項配載の化合物。

- 17) 5 ブロモ・N (4 (2 (3.4 ジメトキシフエニル) エチル) フェニル) 2 ヒドロキシベンダアミドである前配符許請求の範囲第2項配数の化合物。
- 18) 4 クロロ・N・(4-デシルフェニル) -2 ヒドロキシペンメアミドである前記特許 請求の範囲第2項記載の化合物。
- 19) 4 クロローN (4 (2 (3,4 ジメトキシフエニル)エチル)フエニル) 2 ヒドロキシベンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 20) 5 クロローN (4 デシルフエニル) -2 ヒドロヤシベンズアミドである前記特許 請求の範囲第2項記載の化台物。
- 21) N~(4~ デシルフエニル) ~ 2~ ヒドロキシ~ 5~ メチルベンダアミドである前記特許 請求の範囲第2項記載の化合物。
- 27) N-(4-デシルフエニル) 2.6 ジェドロキシベンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 28) N-(4-(2-(3-メトキシ-4-ヒドロキシフエニル)エチル]フエニル)-2-ヒドロキシ-4-メチルペンズアミドである前配符許購求の範囲第2項記載の化合物。
- 29) N-(4-デシルフエニル) 3.4 ジクロロ-2-ヒドロキシベンズアミドである前記 特許翻求の範囲第2項記載の化合物。
- 50) N-(4-アシルフエニル) 3 クロロー 2 - ヒドロキシベンズアミドである前配特許 耐水の範囲第2項記載の化合物。
- 51) N-{4-(2-(3.4- ソベン ソルオキシフェニル) エチル) フェニル) 2 ヒドロキシーベンズアミドである前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。

- 22) N-(4-アシルフェニル) 2 ヒドロキシ-3 ニトロペンメアミドである前配特許請求の範囲第2項配数の化合物。
- 23) N-(4-デシルフェニル)-2-ヒドロキシ-4-ニトロペンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 24) N-(4-アシルフェニル)-2-ヒドロキシ-3-メチルベンズアミドである前記符許 請求の範囲第2項記載の化合物。
- 25) N-(4-(2-(3.4-ジメトキシフェニル) エチル)フェニル)-3-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミドである前配特許請求の範囲第2項配載の化合物。
- 26) N-(4-(2-(3.4 ジメトキシフェニル) エチル) フェニル 3.4 ジクロロー 2 ヒドロキンペンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 35) N-(4-(2-(3.4-ジクロロフェニル) エチル】フェニル】-1-ヒドロキシ-2-ナフタレンカルボキサミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 54) N-(4-n-デシルフエニル)-2-ヒドロキシ-5-アミノベンメアミドである前記 特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 55) その塩酸塩である前記特許 請求の範囲第 2 項記載の化合物。
- 36) 3.5 ジクロローN (4 アシルフエニル)- 2 ヒドロキシベンメアミドである前配特 許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 37) N-(4-(2-(3.4 ジクロロフエニル)

エチル) フェニル) - 2 - ヒドロキシ - 3 - クロロベンズアミドである前配特許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

- 38) N-(4-アシルフエニル)-2-ヒドロキシ-4-ニトロベンズアミドである前配符許額求の範囲第2項記載の化合物。
- 39) N-{4-{2-(3.4-ジクロロフエニル) エチル}フエニル}-2-ヒドロキシ-4-クロロベンズアミドである前記特許請求の範 囲第2項記載の化合物。
- 40) N-(4-(2-(4-クロロフエニル)エチル)フエニル)-2-ヒドロキシ-4-クロロペンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 41) 3 クロロ・N [4-[2-(3.4 ジクロロフエニル)エチル]フエニル] 2 ヒドロキシベンズアミドである前記特許請求の範
- 46) 4-クロロ・N-〔4-〔2-〔3.4-ジヒドロキシフエニル〕エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシベンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 47) N-(4-(2-(5,4-ジヒドロキシフェニル)エチル)フェニル)-2-ヒドロキシー4-メチルベンズアミドである前記等許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 48) N-(4-(2-(3.4-ソメトキシフエニル) エチル) フエニル) - 2 - ヒドロキシ-4-メチルペンズアミドである前記符許請求の範 囲第2項記載の化合物。
- 49) N-(4-(2-(5,4-ジヒドロキシフエニル)エナル)フエニル)-2-ヒドロキシーペンズアミドである自己特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 50) N-(4-(2-(3.4 ジメトキシフエニル)

囲第2項記載の化合物。

- 42) N-(4-(2-(3.4-ジメトキシフェニル) エチル)フェニル)-2-ヒドロキシ-3-ナフタレンカルボキサミドである前配特許請求の範囲第2項配載の化合物。
- 43) N-(4-(2-(3,4-ジメトキシフエニル) エチル)フエニル)-1-ヒドロキシ-2-ナフタレンカルポキサミドである前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 44) N-(4-(2-(1.1/- ピフエニル)-4-イルエチル)フエニル)-2-ナフタレンカ ルポキサミドである前配特許請求の範囲第2 項配載の化合物。
- 45) N-(4-(2-(3.4-ツメトキシフエニル) エチル)フエニル)-2-ヒドロキシ-1-ナフタレンカルボキサミドである前記符許請 求の範囲第2項記載の化合物。

エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシーペン メアミドである前配符許請求の範囲第2項記 載の化合物。

- 51) N-(4- デシルフエニル) 3 ヒドロキシ-2 ナフタレンカルポキサミドである前配件許請求の範囲第2項配載の化合物。
- 52) N-〔4-〔2-(3.4 ジメトキシフエニル)
 エチル〕フエニル〕- 2 ヒドロキシ- 5 クロロ- α オキソーベンセンアセトアミド
 である前配特許請求の範囲第 3 項記載の化合
- 53) N-メチル- (4-(2-(3,4-ジメトキシフエニル) エチル) フエニル) 2 ヒドロキシ-オキソ・ペンセンアセトアミドである前配特許請求の範囲3 項記載の化合物。
- 54) N-(4-(2-(3.4-ジメトキシフエニル) エチル}フエニル)-2-ヒドロキシ-α-

オキソーベンセンアセトアミドである前記符 許請求の範囲第3項記載の化合物。

- 55) N-〔4-〔2-(3.4-ソヒドロキシフェニル)エチル〕フェニル〕-2-ヒドロキシーα-オキソーベンセンアセトアミドである前配特許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 56) N-(4-(2-(3.4-ジメトキシフェニル) エチル) フエニル) 3 (1.1 ジメチルエチル) 2 ヒドロキシ α オキソーペンセンアセトアミドである前配符許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 57) N-(4-(2-(3,4-ジヒドロキシフエニル)エチル)フエニル)-3-(1,1-ジメチルエチル)-2-ヒドロキシ-α-オキソペンセンアセトアミドである前記特許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 58) 3-クロローNー(4-(2-(3,4-ジェド
- 62) その塩酸塩である前紀特許請求の範囲第 3 項記載の化合物。
- 65) N-(4-(2-(3.4-ソヒドロキシフェニル)エチル)フェニル)-2-ヒドロキシーN.4-ジメチルベンズアミドである前記符許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 64) N-(4-(2-(3,4-ジメトキシフェニル) エチル】フェニル】-2-ヒドロキシ-N-メチル-α-オキソーペンセンアセトアミド である前記特許請求の範囲第3項配数の化合物。
- 66) 式

ロキシフェニル)エチル)フェニル) - 6 - ヒドロキシ - 2.4 - ソメチル - α - オキソ - ペンセンアセトアミドである前配特許請求の範囲第3項配収の化合物。

- 59) 3 クロロー N [4 (2 (3.4 ジメトキシフエニル) エチル] フエニル] 6 ヒドロキシー 2.4 ジメチルーα オキソーペンセンアセトアミドである前記時許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 60) 3 クロローN [4 [2 (3,4 ジメトキシフエニル)エチル]フエニル] 2 ヒドロキシ α オキソーペンセンアセトアミドである前記特許耕来の範囲第 3 項記載の化合物。

$$(B_1)_b - (C_0)_{OB}$$

(式中、Ri、bおよびyは煎述した油りでありそしてBは低級アルキルまたはフェニルである)の化台物を式

(式中、X、R5 およびR6 は前述した通りである)の化合物と反応せしめることからなる前配特許請求の範囲第1項記載の化合物の製法。

- 67) 薬学的に許容し得る担体と一緒にした前記 特許請求の延囲第1項記載の化合物の治療的 に有効な量からなる薬学的組成物。
- 68) 前記将許請求の範囲第 1 項記載の化台物を 哺乳動物に投与することからなるアレルヤー

または免疫炎症疾病にかかつた哺乳動物のアレルヤーまたは免疫炎症疾病の治療方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、リポキシグナーセ酵業活性の生成物またはロイコトリエンの作用が納理学的疾病の一因となる納気の治療に使用される新規な化会物、薬学的組成物かよび該化合物の使用方法に関するものである。本発明は、また、選択できたのが規な中間はに関するものである。本発明の新規な2-ヒドロキシーなっますソーベンヤンアセトアミドは、リポキングナーゼ阻止剤であって、喘息、アレルギー、心臓血管疾病の治療に有用な活性を与える。

更に詳しくは、本発明は、以下に定義される ような式(1)を有するある新規な2 - ヒドロキシ

ナーゼの作用から誘導される生成物を包含する。 ロイコトリエン B4、 C4、 D4 および B4、5 -ヒドロキシエイコサテトラエン酸、 5 - ヒドロ パーオキシエイコサテトラエン酸、 および、 12 - ヒドロキシエイコサテトラエン酸のようなリ ポキシグナーゼ経路生成物は疾症として認識されている疾病およびアレルギーおよび免疫応答 に関係する。

これらのリポキシグナーセ生成物は、多形核白血球遊走または化学走性、リソソーム酵素遊離かよび類粒減少(degranulation)の高度に強力な立体符異的誘導物質であることが判つた。更に、これらの生成物は、血管および静動脈組織のような平滑筋の収縮を誘起しそしてトロンポキサン A2 およびプロスクサイクリンのような追加的な炎症発生物質の発生を誘起する。リポキングナーセ生成物は、また、血管拡張剤プロ

ペンズアミドかよび新規な2-ヒドロキシーα
-オキソーペンセンアセトアミド、新規な2ヒドロキシーローンズアミドかよび新規な2-ヒドロキシーローオキソーペンセンアセトアミドを
コキシーローオキソーペンセンアセトアミドを
つまる薬学的組成物またはロイコトリエンの
反応が頻理学的疾病の一因となる病気の治療または軽減に較化合物を使用する方法に関するものである。リポキシゲナーセ酵素は、アラキドン酸カスケードの一部である。

アラキドン酸は、生理学的に活性なエイコサ ノイド族に対する生物学的プレカーサーとして 役立つ。これらは、プロスタグランツン・B お よび・P 化合物、トロンポキサンおよびプロス タサイクリンの級のようなシクロオキシゲナー せの作用から誘導される生成物およびヒドロキ シーおよびヒドロパーオキシエイコサテトラエ ン酸およびロイコトリエンのようなリポキシゲ

スタノイドおよび他のメジェーターと相互作用して炎症応答の増強または増幅を招く。

ロイコトリエンおよびヒドロキシーおよびヒドロペーオキシエイコサテトラエン酸は、多くの疾病の発病において大きな役割をはたす。これらの化合物はリウマチ様関節の滑板、乾癬患者の皮膚、炎症結腸組織および高度な量で虚血性心筋組織中に見出される。これらの化合物は、また、アレルギーおよび喘息疾病のメンエーターである。

本発明による化合物および聚学的組成物は、 リポキシゲナーせまたはロイコトリエンの生合 成または生化学的作用を阻止しそしてそれ故に、 発剤がロイコトリエンおよび他のリポキシゲナ ーセー誘導生成物の生成に関係する多数の疾病 の治療または経滅に有用である。これらのリポ キンゲナーゼ阻止剤は、白血球の浸潤、組織 - 消化リンソーム酵素の遊離および平滑筋組織の 透過性および収縮状態の変化から生する組織損 傷および炎症の防止を助ける。

本発明によるこのようなリポキシグナーセー 阻止化合物および薬学的組成物が有用である具体的な疾病は、アレルヤー、喘息、倒節炎、乾 解および座瘡を包含する皮膚病、炎症、炎症腸 疾病、苦痛および心筋虚血および便遇、アンヤナ、不整脈、発作およびアテローム性動脈硬化 症を包含する心臓血管疾症を包含する。

CA50:16715で調査した H. ジュレス等(J. Am. Pharm. Assoc. Sci. Ed. 45巻277~281頁(1956年)]による3-、4-および5-フェニルサリシルアミドの誘導体は、フェニルサリシルアミドのフェニル部分にフェニル直接分を有する選択されたフェニルサリシルアミドを記載しておりそしてその結果本発明とは異なつて

アルヤルを有するモノーかよびツーアルキルアミノ、1~4個の炭素原子のカルポアルコキシアミド、1~4個の炭素原子のアルキルスルフイニル、1~4個の炭素原子のアルキルスルホニルかよびフエニルからなる群から選択されたものでありそしてりが1である場合は Ri はまた解接環炭素と一緒になつてペンソ基を形成する-(CH=CH-CH=CH)- であつてもよく、

- (4) R5 は水果、1~4個の炭魚原子のアルキル、1~4個の炭魚原子のアルコキシ、2~4個の炭魚原子のアルコキシ、2~4個の炭栗原子のカルボアルコキシ、ヒドロキシ、ハロゲンまたは隣接炭栗と一緒になつてベンソ基を形成する -(CB=CB-CH=CB)- であり、
- (5) R6 は(a) 6~20 個の炭素原子のアルキル、
 (b) -CH=CH-R4、(c) ~(CH2)_nCOR4 または(d) -(CH2)_n-R4

 (式中 n は 0~4 でありそして R4 は場合によつ

 ては 2~6 位において低級アルコキシカルポニ

いる.

本発明の化合物の奨学的に許容し得る限なよ ・ び塩基付加塩もまた本発明の範囲に包含される。

本発明は、式(1)

$$(R_1)_b - OH \begin{pmatrix} 0 \\ C \\ 0 \end{pmatrix}_{\gamma} - NX - OH$$
 (I)

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩に関 するものである。

式中、

- (1) りは1または2であり、
- (2) bは0、1、2、3または4であり、
- (3) Riは1~4個の炭素原子のアルキル、1~4個の炭素原子のアルコキシ、1~4個の炭素原子のアルコキシ、1~4個の炭素原子のアルコキシ、2~4個の炭素原子のアルカルポアルコキシ、1~4個の炭素原子のアルカノイル、ヒドロキシ、ハロゲン、ニトロ、アミノ、1~4個の炭素原子の同一または異なる

ル、1~4個の炭素原子のアルコキシを有するカルポアルコキシ、1~4個の炭素原子のアルコキシまたはチオアルコキシル、フェンアルコキシ、アミノ、1~4個の炭素原子のアルキルを有するモノアルキルまたはジアルキルアミノ、2~6個の炭素原子のアルカノイルアミノ、カルポキシル、ヘロゲン、ヒドロキシ、1~4個の炭素原子のアルカンストロまたは1~4個の炭素原子のアルカノイル、ニトロまたは1~4個の炭素原子のアルカンスルホンアミドによつて破換されていてもよいフェニルである)であり、

6) X は水光または 1 ~ 4 個の炭素原子の低級 アルキルである。

式(I)の一群の好.適な化合物は、 Ri が水素であり、 y が 1 であり、 R5 が H でありそして R6 が 6 ~ 2 0 個の炭素原子の T ルキルまたは-(CH2)nR4

「式中 n は 2 でありそして R4 は場合によつてはカルボキシル、1 ~ 4 個の炭素原子のカルポアルコキシ、塩素、1 ~ 4 個の炭素原子のアルコキシ、ヒドロキシまたはフエニルによつて置換されていてもよいフエニルである)である化合物またはその薬学的に許容し得る酸または塩塩付加塩を包含する。

式(1)の他の群の好適な化合物は、 Ri が水業であり、 y が 2 であり、 R5 が水葉または ベンゾ 舊であり、 R6 が 6~2 0 個の アルキルまたは -(CH2)n-R4 (式中 n は 2 でありそして R4 は場合によつては低級 アルコキシカルポニル、 カルポキシル、カルポアルコキシ(但しアルコキシは1~4 個の炭素原子を有す)、 1~4 個の炭素原子を有す)、 1~4 個の炭素原子のアルコキシ、ヒドロキシによつて 置換されていてもよいフェニルである〕である化合物または その 栗学的に許容し 得る 蔵または 塩蓋付

チル)- 2 - ヒドロキシ - α - オキソベンセン アセトアミド、

N-{4-{2-(3.4 - ジヒドロキシフエニル) エチル } フェニル } - 2 - ヒドロキシー 4 - メ トキシベンズアミド、

本発明は、また、楽学的に許容し得る担体と一緒にした前述した式(1)を有する化合物の有効 動からなる楽学的組成物に関するものである。 この有効量は、リポキシグナーゼ作用の阻止に よつて多くの疾病を治療または軽減するのに有 用な量である。これらの疾病は、リポキシグナーゼ作用によつて起る発病について容易に認識 されそして具体的に創述した通りである。

とのように、本発明によれば、疾病の治療す

加塩を包含する。

とのように、式(I)の好適な化合物は次の辿りである。

N-(4-(2-(3,4-ジメトキシフエニル) エチル)フエニル)-2-ヒドロキシ-α-オ キソ・ペンセンアセトアミド、

N-(4-(2-(3.4 - ジヒドロキシフエニル) エチル)フエニル) - 2 - ヒドロキシーペンズ アミド、

N-(4-(2-(3,4-ジヒドロキシフエニル) エチル)フエニル)-3-(1,1-ジメチルエ

たは軽減を必要とするヒトを包含する哺乳動物に、前述した式(I)を有する化合物または組成物の前述した疾病の治療に対する有効量を投与する方法が提供される。

抗喘息かよび抗アレルギー活性は、広範囲な症 使を有する過敏症反応に対する治療方法を提供 する。例えば、これらの症候は、皮膚炎、催促、 鼻排泄、咳、くしやみ、嘔気、嘔吐、下痢、呼 吸困難、苦痛、炎症かよびひどい場合にかいて はアナフイラキシーショックかよび循環性ショ ックを包含する。これらの症候は、気管支喘息、 季節花粉症(例えば枯草熱)、アレルギー鼻炎、 蕁麻疹、アレルギー結膜炎、食物アレルギーな よびた他の動物に見出される。

同様に、式(I)の化合物の活性は、心臓血管病特に虚血シよび心筋梗塞に対する治療方法を提

更に、式(!)の化合物によつて片頭痛および疾症に対する治療方法が提供される。 これらの目的に対して治療を必要とする症候は、また、特によりの片頭痛むよび(または)にトならびに他の動物の疾症に対して容易に判る。

果学的组成物は、不活性の奨学的担体を有する本条明の式(I)の化合物かよびその塩から製造される。組成物は固体または低体である。

通常の医師または獣医は、前述した症候を示す思者を容易に決定することができる。選択さ

化合物の有効なしかし非異性の量が治療に使用される。通常の医師または獣医は、疾病の進行を防止または阻止する化合物の有効量を容易に決定しそして処方することができる。そのようなやり方にかいて、医師または獣医は、はじめに比較的低い使用量を使用し、その後最高の応答が得られるまで投与量を増大することができる。

式(I)を有する本発明の化合物の初期使用量は、 通常経口的に1日当り10m~29好適には経 口的に1投与量当り10~500mの範囲にあり そして必要に応じて1日につき1~4回与えら れる。他の投与形態を使用する場合は、相当す る投与量が投与される。

本発明の化合物は、薬学的に肝容し得る酸付 加塩および(または)塩基塩を形成することが できる。塩基塩は、金属またはアミン例をばて れる投与方法とは無関係に、本発明の化合物は、 製薬技術者に知られている在来の方法によつて 薬学的に許容し得る使用形限に処方される。

化合物は、 統剤、 カアセル、 ピル、 砂剤また は 類粒のよう を経口的単位使用形態で投与 たは 整型 剤 または 整型 剤 的 または 整四 内 的 または 整四 内 的 は 、 また は 投 の とが できる。 化 を 使 用 し て 非 経 口 的 に な を 使 用 し て 非 経 口 的 に な を 使 用 し て 非 経 口 的 に な を 使 用 し て 非 経 口 的 に な を 使 用 し て か で きる。 化 か で ま た は 紅 取 の れ で は な で ま た は な で ま な に み の で き る。 略 息 ま た は 紅 斑 の り な アレル ヤ し て よ び 炎症 性 皮 膚 病 に な を の 形態で 局所 的 に な を で きる。

ンモニウム、アルカリかよびアルカリ土類金銭 または有機アミンを使用して形成される。陽イ オンとして使用される金属の例は、ナトリウム、 カリウム、マグネシウム、カルシウムなどであ る。適当なアミンの例は、N.N'- ツベンジルエ チレンジアミン、クロロプロカイン、コリン、 ジェタノールアミン、エテレンジアミン、N-メチルフルカミンおよびプロカインである。

薬学的に許容し得る酸付加塩は、有機酸シよび無機酸を使用して形成される。

塩形成に対する適当な酸の例は、塩酸、硫酸、 燐酸、酢酸、クエン酸、マロン酸、サリチル酸、 リンゴ酸、グルコン酸、フマール酸、コハク酸、 アスコルピン酸、マレイン酸、メタンスルホン 酸、アルヤニンなどである。塩は、 在来の万法 で遊離塩基形態をモノまたは少塩などを生成さ せるのに十分な魚の所図の酸と接触させること によつて製造される。遊雕塩基形酸は、塩を塩 基で処理することによつて再生することができる。例えば、水性塩基の稀溶液を使用することが ができる。稀水性水酸化ナトリウム、炭酸から ウム、アンモニアをよび重炭酸ナトリウムを がないて、カリカムで、 がないて、 がないないで、 がないないないで、 がないないで、 がないないで、 がないないで、 がないないで、 がないないで、 がないないで、 がないないで、 がないで、 はないで、 がないで、 がないで、 はないで、 はないで、

本発明の化合物は、非溶鉄和形態ならびに水和形態を包含する溶鉄和形態で存在することができる。一般に、水和形態を包含する溶鉄和形態は、本発明の目的に対して非溶媒和形態と均等である。

放後に、本発明は、また、製造方法かよび式(1)の化合物の製造に対する選択された新規な中

間体に関するものである。

一般に、前述したような式(IIの化合物の製造 方法は、スキーム」に示されたようにして達成 することができる。式中 Ri 、 b、 y、 X、 Rs お よび R6は前述した通りでありそして R は水果、 低級アルキルまたはフェニルである。

 $(R_1)_b = (C_c^0)_{y^0 R} + XHN = (B)$ $(R_1)_b = (C_c^0)_{y^0 R} + XHN = (C_c^0)_{R_6}$ $(R_1)_b = (C_c^0)_{y^0 R} + XHN = (C_c^0)_{R_6}$

または

$$(R_1)_b \xrightarrow{OH} CONX - CONX - R_6$$

$$(I) \qquad \text{if } r y = 1$$

$$(R_1)_b = 0 + \chi_{BN} - R_6$$

$$(H_2) \qquad (H_3)$$

Rが水素である場合、式(I) (式中yは1である)の化合物の製造はスキーム I (A) に示される 通りである。製造は、窒素下においてテトラヒドロフラン、塩化メチレンまたは二塩化エチレンまたはこれらの混合物のような不活性格剤中において約0℃乃至約200分分至24時間式(II) (式中 R は 水米である)のサリチル酸を ジンクロヘキシルカルボジイミドまたはカルボニルグイミダソール および式(II) の所 望の化 と 反応 と し と 反応 に よって きまる 合理的 太 実験により 変化する。

このようにする代りに、Rが低級アルキルまたはフェニルである場合は、スキーム L(A)に示された式(I)(式甲yは1または2である)の化合物の製造は、ブテルリチウムジイソプロピルアミンの存在下において式(II)(式中 Rは低級ア

ルキルまたはフェニルである)のエステルおよび式(型)の所望のアニリンを反応せしめることによつて達成できる。テトラヒドロフランのような不活性有機が剤が反応において使用されるそして反応は氷浴を使用して10分乃至2時間氷浴温度に維持する。例えば、K.W. ヤンク等の発表(Tetrahedron Letters 1791頁(1970年))を参照されたい。

スキーム I (B) によれば、式 (II1) (式中 R1 および b は前述した過りである) の化合物の僅かに過剰をアルゴン下において 2 4~2 4 0 ℃ 好達には 1 4 0~2 1 0 ℃で約 2~5 時間式 (III) の化合物とともに加熱する。

更に、式(1)の化合物は、スキーム 1 (C) に示した方法によつて製造することができる。 この方法においては、テトラヒドロフランなどのような非プロトン性層剤中において式(12)の化合物

は、それぞれスキーム B または N にないて (III2)、 (III3) および (III4) について説明した合成順序によ つて製造される。

の僅かに過剰を式(18)の化合物と反応させる。

前配の一般的記載の特殊な変化は、例えば、適当な条件を使用した三英化研集、 奥化水素酸またはトリメチルシリルアイオダイドによる相当するメトキシ基の処理による式(i) (式中 R4は場合によつて少なくとも 1 個のヒドロキシ基により世換されていてもよいフェニルを包含する)の化合物の製造を包含する。好適な格剤は、 シクロロエタンまたはシクロロメタンである。例えば、エーテルの開製の調査に対しては、また、M.V. パットおよび S.U. クルカルミ: Synthesis (4) 2 4 9 頁(1985年)を参照されたい。

 R_6 が $6\sim 2$ 0 個の炭素原子のアルキルである式 (B) の中間体は、炭知であるかまたは当菜者によつて容易に製造することができる。 しかしなが 5 、 R_6 が $-CH=CH-R_4$ および $-(CH_2)_B-R_4$ または $-(CH_2)_B$ COR $_4$ である式 (B) の新規な中間体

更に詳しくは、式 (N1) (式中 B7 は R4 について 創述したようなフェニルに対する任意の 置換分であり、 D は 0 ~ 5 の整数でありそして R5 は 前述した通りである) の化合物は、 P. ファイファー かよび S. セルギースカヤ: Bor. 44:1109 (1911年) によつて説明されている方法と類似したスキーム 1 に示された方法で製造される。

在 興 競 な し に パラ ジ ウ ム / 民 素 触 禁 上 で 式 (N2) の 化 合 物 に H2 を 接触 水 素 森 加 す る と と に よ つ て 得 ら れ る。 ス キ ー ム N は 式 (N2)を 有 す る 中間 体 プ レ カ ー サ ー を 水 素 添 加 し て (104)を 得 る 反 応 を 示 す 。 前 述 し た よ う な R5 お よ び R7 を 有 す る 式 (104)の 化 合 物 は 、 タ ド コ ド 等 : J ・ Karntack Univ 3 巻 7 8 ~ 8 0 頁 (1 9 5 8 年) に よ つ て 説 明 さ れ て い る 既 知 の フ リ ー デ ル - ク ラ フ ッ ア シ ル 化 法 に 類似 し た 方 法 で 製 造 さ れ る 。

R1、 b かよび R が 的 述 した 通りで ありそして y が 1 で ある式 (1)の 中 間 体 は、 既 知 で あるか ま た は 当 該 技 術 に かい て 知 られ て い る 方 法 と 類 似 し た 方 法 に よ つ て 合成 さ れ る。 R1 、 b か よ び R が 前 述 し た 通り で あり そ し て y が 2 で ある 式 (1)の 中 間 体 は、 一 般 に、 不 活 性 界 囲 気 中 で 約 0 で ~ + 2 5 で 好 適 に は 0 ~ 1 0 で で 約 4 ~ 1 2 時 間 数 量 の 沃 化 亜 鉛 の 存 在 下 で 式 (XXII)の サ リ シ ル

式 (N1)の化合物の次の遠元は、 B2 およびラネーニッケルまたは鉄かよび塩酸またはシチオナイトによつて達成してそれぞれ式 (B2) または式 (B3) (式中 B7 および R5 は前述した通りである)の化合物を生成させる。 遠元は、 試薬に対して知られている条件・範囲内でのラネーニッケルを使用した接触水素添加による (N1)の 虚元は、 ニトロ部分をよび前記式(i)の化合物を生成する。 鉄かよび HC2 または ツチオナイトによる (N1)の 電元は、ニトロ部分を選択的に 遠元する。

式(M4)(式中 R5 および R7 は前述した通りである)の中間体化合物は、パラジウム/炭素触媒とともに H2 を使用する水素添加に対して知られている条件内の条件を使用してまたは不合理

アルアヒド型化合物をトリメテルシリルシアナ イドと反応せしめることによつて製造される。 サリチルアルデヒドの処理は、ショワルターお よびハスケル: J. Heterocyclic Chem. 18巻 367 頁(1981年)の説明に類似している。予めへ キサメチルジシラザンを不活性界囲気下約 Q で でロープテルリテウム1当量乃至僅かに1当量 以上の量で処理しそしてその後処理したヘキサ メテルソシラザンを約10°で10~30分費拌し そして次に少なくとも-18℃に冷却したへキ サメチルジシラザンに、 式 (XI) によつて示され るような(Ri)b 世換分を有する得られたα,2-ピストリメチルシロキシベンセンアセトニトリ ルを20~30分にわたつて1当量の割合で加え る。 α.2 - ビストリメチルシロキシベンセンア セトニトリルと処理攪拌したヘキサメチルジシ ラザンの混合物を更に 1 時間攪拌する。 仏級 ア

ルキル好適にはメチルまたはエチルクロロホル メートを現合物に加え、撹拌しそして次に加温 する。スキームVを参照されたい。

$$(R_1)_b \xrightarrow{\overset{\circ}{C}H} OH \xrightarrow{(R_1)_b} (R_1)_b \xrightarrow{(R_1)_b} CN \xrightarrow{(R_1)_b} (R_1)_b \xrightarrow{(R_1)_b} (R_1)_b$$

$$(R_1)_b \xrightarrow{(R_1)_b} OR \qquad \overrightarrow{R} \Leftrightarrow y = 2$$

Xが低級アルキルである式(I)の化合物は、既知方法に類似した方法工程によつて製造するととができる。

ある状況下においては、前述した方法における中間体のNまたは0を既知の適当な保護基で保護することが必要である。このような適当な健業および窒素保護基の導入および除去は、有機化学の技術においてよく知られている。例え

ある状況下においては、2個の異なる徴業を、他方を残しながら一方を選択的に除去することができるような異なる保護基で保護することが必要である。ペンジルおよびも一ブチルジメチルシリル基がこの方法で使用される。ペンジルは接触水素化分解によつて除去されそしても一ブチルジメチルシリルは例えばテトラーローブチルアンモニウムフルオライドとの反応によって除去される。

本発明の化合物の製造について記載した方法においては、保護基の必要性は一般に有機化学の技術に精通せし者によつてよく理解されそして従つて特別明確には説明しないけれども適当な保護基の使用は、必然的にさきのスキームの方法に暗に含まれている。

前述した反応の生成物は、抽出、蒸溜、クロマトグラフィー処理などのような在来の手段に

ば、J.F.W.マックォミー猢集(1973年 = ユーヨーク)の"有機化学における保護基" 43ff、95ff頁、J.F.W.マックォミー: Advances in Organic Chemistry 3巻191~281頁(1963年)、R.A.ポルソナス: Advances in Organic Chemistry 3巻159~190頁(1963年)およびJ.F.W.マックオミー: Chem. & Ind. 603頁(1979年)を参照されたい。

適当な健康保護基の例は、ペンジル、もっプ チルジメチルシリル、エトキシエチルなどである。NH含有部分の保護は、本発明の化合物の製 造について記載した若干の方法に対して必要で ある。適当な窒素保護基は、ペンジル、トリフ エニルメチル、トリアルキルシリル、トリクロ ロエチルカルパメート、トリクロロエトキシカ ルポニル、ピニルオキシカルパメートをどである。

よつて単離される。

前述した式(!)の化合物の塩は、適当な塩基または酸を化学量論的相当益の式(!)の酸フェノールまたはN塩基化合物と反応せしめて築学的に許容し得る塩を得ることによつて製造される。

6~20個の炭素原子のアルキルなる語は、 ヘキシル、ヘプテル、オクテル、ノニル、デシ ル、ドデシルなどおよびその異性体のような前 配数の炭素原子を有するすべての有枝鎖状また は非有枝鎖状の飽和炭化水素基を意味する。

1~4個の炭素原子のアルコキシなる語は、酸素原子を通してもとの基体の分子残留部分に結合したメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはブトキシおよびその異性体を意味する。1~4個の炭素原子のチオアルコキシは硫黄を通して結合しているととを除いて何じである。

1~4個の炭素原子を有するモノアルキル-

またはジアルキル - アミノなる語は、翌案原子を通してもとの基体分子残留部分に結合した 1 ~ 4 個の炭素原子の前述したような 1 または 2 個のアルキル基を意味する。

1~4個の炭素原子のアルカノイルなる語は、カルボニル基を通してもとの基体分子幾留部分に結合した1~4個の炭素原子の削述したような有枝鎖状または非有枝鎖状のアルキルを意味する。

1~4個の炭素原子のヒドロキシアルキルなる語は、1~4個の炭素原子の前述したようなアルキル基を通してもとの基体分子製留部分に結合したヒドロキシである。

2~6個の炭素原子のアルカノイルアミノなる語は、アミノ基を通してもとの基体分子機留部分に結合したペンチルまたはヘキシル及びその異性体を包含する前述したようなアルカノイ

本発明を更に以下の代表的例によつて説明する。このような例は、本発明をこれらの例に限定することを意味するものではない。

1. 式 (N) の化合物の製造

A. 式 (N) の化合物についてスキーム I を参照されたい。

製造 A

1.2 - ソメトキシ-4-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル]ベンゼン(スキーム I を参照されたい。式 (N1)、式中 R7は1.2- ソメトキシでありそして Rsは水象である)

ルを意味する。

1~4個の炭素原子のアルコキシを有するカルボキシアルコキシなる語は、アルキルがもとの基体分子残留部分に結合されているエステル 基の酸素原子に結合した1~4個の炭素原子の 輸送したようなアルキルを意味する。

ヘロゲンは、非者、塩素、臭品、沃果または トリフルオロメチルを意味する。

1~4個の炭素原子のカルボアルコキシアミドは、アミノ基を通してもとの基体分子残留部分に結合しているウレタン基の酸素原子に結合した1~4個の炭素原子の前述したようなアルキルを意味する。

* アルキルスルフイニルおよびアルキルスルホニルは、それぞれ、スルフイニルおよびスルホニル基を通してもとの基体分子残留部分に結合したアルキルである。

づつ加える。ピペリツン約50配を添加した後、おだやかな発熱が起きそして反応混合物の温度が外部加熱なしに95℃に上昇する。水蒸気浴を加熱マントルで置換しそして混合物を15分にわたつて加熱遠流し次に110~120℃に4時間保持する。反応混合物を70℃に冷却しそしてメタノール500配を加えながらはげしく提拌する。混合物を氷中で冷却した後、形成したけする。混合物を氷中で冷却した後、形成したけまを炉造し、新鮮なメタノール10%中で提拌して工

製油 B

1.2 - ツクロロー4-〔2-(4-ニトロフエニル) エテニル〕ペンゼン(スキーム 『を参照された い。式 (M)、式中 R7 は 1.2 - ジクロロでありそ して R5は水素である)

p - ニトロフエニル酢酸(1258、0.69モル)

および 3.4 - ジクロロベンズアルデヒド(1218、 0.69 モル) から製造 A に記載した操作によつて 製造した。 触点 197~199℃の生成物 7 0 8 (収 率 3 5 多) が得られた。

適当な出発物質を使用して前配製造に見出される方法と同様な方法によつて、次の化合物を製造した。(スキーム I を参照されたい。)製造 C

4-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル)(11' - ピフエニル]、融点 238~239℃。

製造 D

1 - メトキシ-4-〔2-(4-ニトロフエニル) エテニル〕- 2 - (フエニルメトキシ)ペンセン、融点 139~144℃。

製造 E

1.2 - ジメチル - 4 - [2 - (4 - ニトロ.フェニル)エテニル]ベンゼン、融点113~115℃。

1.2 - ジメトキシ-4-〔2-〔2-ニトロフェニル)エテニル)ペンセン、融点 134~137℃。製造 L

1.2 - ジベンジルオキシ-4-[2-(4-ニト ロフエニル)エテニル]ペンゼン

p-=トロフエニル酢酸(29.28。161 ミリモル)および 3.4 - ツベンツルオキシベンズアルデヒド(5198、163ミリモル)をピペリツン(16 ml)と混合しそしてツーンスタークトラップ下で 3 時間加熱する。生成物をメタノールから再結晶せしめて融点 138~141 での1.2 - ジベンツルオキシー4-〔2-(4-ニトロフェニル)エテニル〕ベンゼン 36.08(515)を得る。B、式(N2)の化合物についてスキームNを参照されたい。

製造 M

N-[2-1++>-5-[(4--+ロフエニ

製造 F

1.3 - ジメトキシー5-〔2-(4-ニトロフエニル)エテニル〕 ペンセン、融点 145~146℃。 製造 0

2-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル]ナ フタレン、融点 168~170℃。

製造 用

1.2.3 - トリメトキシ-5-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル]ペンセン、融点192~ 195℃。

製造 I

1.2 - リメトキシ-3-〔2-(4-ニトロフェニル,) エテニル] ペンセン、 融点 143~145で。 製造 J

2.4 - ジメトキシ-1 - [2-(4-ニトロフェニル)エテニル] ペンセン、融点 107~110℃。製造 K

ル)アセチル】フェニル〕アセトアミド(スキーム N を参照されたい。式 (N2)、式中 R7は 2 ーメトキシおよびアセトアミドであり、 n は 1 でありそして R5 は水果である)

無水の ALCL3(368、270ミリモル)および CH2CL2 50 配の混合物を氷浴中で0 でに冷却する。2-アセチルアニシシン(338、200ミリモル)を複拌混合物に加える。 CH2CL2 130 配中の4-ニトロフェニルアセチルクロライド39.9 g(200ミリモル)の溶液を徐々に冷却した反応混合物に加える。反応混合物を0 でで0.75時間複拌しそして室温で22時間撹拌する。反応混合物を氷800 配および濃塩酸40 配の混合物に注加しそして125時間撹拌し次にCH2CL2で抽出する。CH2CL2 抽出液を蒸発して暗色の油状残留物を得、これを MeOR から結晶化せしめて 費色の固体28g(52f)を得る。更に MeOR

から再結晶せしめて純粋な生成物を得る。 触点 200~203℃。

適当な出発物質を使用して製造 M に見出される方法と同様な方法で、次の式 (N2)の化合物を製造した。

製造 N

1-(3.4- ジメトキシフェニル) -3-(4 -ニトロフエニル) プロパノン、融点 126~132℃。 製造 0

1-(3.4- ジメトキシフェニル)-4-(4-ニトロフェニル) プタノン、 融点 109~112℃。 I. 式 (II) の化合物の製造

A. 式 (II2) および (II3) の化合物 についてスキーム II を参照されたい。

製造 1

4-[2-(3.4- リメトギシフエニル) エチル] ペンゼンアミン (スキーム II を参照されたい。

製造された 1.2 - ジクロロー4-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル] ペンセン 62.3 8(Q.21 モル) およびラネーニッケル放鉄 2.0 8 の混合物を、6.5 psigの B2圧下で 2.0 時間水素添加する。放鉄を沪過によつて除去しそして戸液を蒸発する。残留物をヘキサン/ ジクロロメタンから再結晶せしめてアミン生成物 4.9 8 (収率87 多)を得る。 酸点 7.3 ~ 7.5 で。

適当な出発物質を使用して製造1 および2 に見出される方法と同様な方法で式(□2)の次の化合物が製造される。

製造 3

4-[2-(1,1'-ピフエニル)-4-イルエ チル]ペンセンアミン、版点109~111℃。

製造 4

4-[2-(2-ナフチレニル)エチル]ペンゼ ンプミン、融点123~125°C。 式 (B2)、式中 R7 は 3.4 - シメトキシでありそして Rs は水黒である)

N.N - ジメチルホルムアミド200配中の前 配製造Aで製造された 1,2 - ジメトキシ - 4-(2 - (4-ニトロフエニル)エテニル]ペンセン19.4 8(0.068 モル)かよび 1 0 を Pd/C 触媒 0.208 の混合物を 5 5 psigの H2 圧下で 1 6時間水 深蘂 加する。触媒を戸過によつて除去しそして戸液 を蒸発する。 残留物をメタノールから再結晶せ しめてアミン生成物 1 2.3 8(収率 7 0 多)を得 る。触点 1 1 6~1 1 7 C。

製造 2

4-〔2-〔3.4-ジクロロフエニル〕エチル〕ベンゼンアミン〔スキーム□を診照されたい。式 (凹2)、式中 R7 は 3.4 - ジクロロであり、 b は 2 でありそして R5 は水素である)

テトラヒドロフラン935×中の前配製造日で

製造 5

4-[2-(3-ヒドロキシ-4-メトキシフエニル)エチル]ペンセンアミン、融点 152~154 C.

製造 6

4-[2-(3-メトキシフエニル)エチル]ペ ンセンアミン、融点49~51℃。

製造 7

4-[2-(2.3-ジメトキ シフエニル) エチル] ペンセンアミン・HCL、融点 1 3 5~1 3 6 C。

出発物質 1.2 - リメトキシ-3-[2-(4-ニトロフエニル) エテニル] ペンセンは前記製造I におけるようにして製造した。

製造 8

4-[2-(2.4- ツメトキシフエニル) エチル) ペンセンアミン、融点 5 6 ~ 5 8 ℃。

出発物質 2.4. - ジメトキシ-1-[2-(4-ニ

トロフエニル)エテニル】ペンセンは、前記製造Jにおけるようにして製造した。

製造 9

4-{2-(3.4.5-トリメトキシフエニル)エ チル】ペンセンアミン、融点91~93℃。

出発物質 1.2.3 - トリメトキシ - 5 - [2 - (4 - ニトロフエニル) エテニル] ペンセンは、前記製造 H におけるようにして製造した。

製造 10

4-[2-(3.5- ジメトキシフエニル) エチル] ペンセンアミン・HCL、融点155~157℃。

出発物質 1.3 - ジメトキシ-4-〔2-(4-ニトロフエニル〕エテニル〕ベンゼンは、製造 A ~ K に類似した方法で製造した。

製造 11

4-[2-(2-クロロフエニル)エチル]ペン センアミン・HCL、融点 208~211℃。

ペンセンブミン、融点56~60℃。

出発物質 1.2 - ジメトキシ-4-〔2-〔2-ニトロフェニル〕エテニル〕ペンセンは、前記製造 K におけるようにして製造した。

製造 15

N-(2-メトキシ-5-[(4-アミノフエニル) エチル】フエニル】アセトアミド、融点135~ 140℃。

出発物質N-[2-メトキシ-5-((4-ニトロフエニル)エテニル]フエニル]アセトアミドは、 製造 A~ Kの方法に類似した方法で製造した。 製造 16

4-[3-(3.4- ジメトキシフエニル) プロピル] ペンセンアミン、敵点 5 4 ~ 5 7 ℃。

出発物質 1.2 - リメトキシ-4-(5-(4-ニ トロフエニル) プロプ・2-エニル] ペンセン は、前配製造 A ~ K に類似した方法で製造した。 出発物質 2 - クロロ - 1 - [2 - (4 - ニトロフエニル)エテニル] ペンピンは、製造 A ~ K に 類似した方法で製造した。

製造 12

4-[2-(2-メチルフエニル)エチル]ペン センアミン・HCL、融点171~173C。

出発物質 2 - メチル - 1 - [2 - (4 - ニトロフエニル)エテニル] ペンセンは、製造 A ~ K に類似した方法で製造した。

製造 13

4-[2-(4-プトキシフエニル)エチル]ペ ンセンアミン、融点58~59℃。

出発物質 4 - プトキシ-1-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル] ペンセンは、製造 A ~ K に類似した方法で製造した。

製造 14

2-[2-(3,4- リメトキシフエニル) エチル]

製造・i7

4-[4-(3.4- リメトキシフエニル)プチル] ペンズアミン、融点97~100c。

出発物質 1.2 - ジメチル - 4 - 〔4 - (4 - ニトロフエニル)プト - 3 - エニル〕ベンセンは、前配製造 A ~ K に類似した方法で製造した。
B. R6が、 - (CH2)_n-R4 (式中n は 1 または 2 である) である式 (m) の化合物の他の製造方法は、次の通りである。

製造 1.8

4-[(5.4 - リメトキシフエニル)メチル] Tニリン

水酢酸(1 0 0 ml)、2 0 % Pd/C 触媒 (0.5%) および 3.4 - ジメトキシー 4'-ニトロペンソフ エノン〔タドコド、クルカルニおよびナルガン ド:J. Karnatak Univ 3巻78~80頁(1958年)] (5.4%、18.8ミリモル)の混合物を、52peiで 約5時間水素添加する。

最 H2SO4 (1.1 ml) および更に 2 0 % Pd/C (0.5%)を加えそして5当様が消費されるまで (21.2時間)水衆添加をつづける。酢酸カリウ ム(28、20ミリモル)を混合物に加えそし て触媒をセライトを通して伊過によつて除去す る。 戸液を濃 BC4 (1.7 ml) で酸性にし、真空 機縮して残留油を得そして 1 0 % HCL (400ml) 化溶解する。 この酸性溶液を Et 20 (2×40 0ml) および CH2CL2 (1×100 ml) で洗練しそして次 K Na2CO3 で塩基性にする。 水性フラクションを CH2CL2 で抽出しそして CH2CL2 抽出液を Na2804で 乾燥する。揮発性溶剤を真空蒸発して粗製の油 秋生成物 4.48 (9 6 8) を得る。 このものは 放置によつて結晶化する。カラムクロマトグラ フィー処理によつて分析用のアミンを得る。収 量 1588(35%)。融点101~104℃

D. 式(型)の化合物上の保護された置換分について

製造 20

4-(3.4-トリメチルシリルオキシフエネチ ル)アニリン

4-(3.4-ジヒドロキシフエネチル) アニリン(34398、0.15モル) かよびヘキサメチルジシラザン(24.28、0.15モル) の混合物を、強無下においてワックス浴中で120~160℃ に3.75 時間加熱して暗色の加状残留物を得る。 これをシリカゲル(1608)上でクロマトグラフィー処理する。クロロホルムで溶離して次の工程に対して満足な純度の油状生成物(47.18、845)を得る。

製造 21

4-[2-(3.4-ジベンジルオキシフェニル) エチル]ベンセンアミン C. 式(E)の化合物の塩

製造 19

アセテート塩としての 4-[2-(3.4- ジヒドロキシフエニル) エチル) ペンセンアミン、 融点 216~218℃。

製造1で製造した 4-[2-(3.4-ツノトキシフェニル)エチル】アニリン208(78ミリモル)かよび 48 男 奥化水素酸 300 型の混合物を、窒素下にかいて還洗下で7時間そして窒温で一夜撹拌する。得られた沈澱を築め、エーテルで洗剤しそして1N NaOH に再溶解する。溶液を氷酢酸で酸性にして出るにしそして得られた沈澱を粗生成物として集める。 H2O それからMeOH から再結晶せしめてアセテート塩として 4-[2-(3.4-ツヒドロキシフェニル)エチル】ペンゼンアミンを得る。収置 13.48(76%)。 融点 216~218℃

1.2 - ジベンジルオキシ-4-[2-(4-=トロフエニル)エテニル]ベンセン(108、22ミリモル)をメタノール(50ml)、THF(100ml)に溶解しそしてRa-N1(158)と反応させる。19.5℃における512ps1の存在下での強元は、4-[2-(3.4-ジベンジルオキシフエニル)エチル]ベンセンアミン5.98(60%)を与える。融点97~101℃。

製造 22

N - ポルミル - 4 - (2 - (3.4 - ジベンジルオ キシフエニル)エチル]ベンセンアミン

4-〔2-(3.4-ジベンジルオキシフエニル) エチル〕ベンゼンアミン(4.58、11ミリモル) を競散(0.518、11ミリモル)を含有するトル エン(75 ml)に溶解しそして2時間避流する。 反応混合物を蒸発乾涸しそして残留物をトルエンから再結晶せしめてN-ホルミル-4-〔2(3.4 - ジベンジルオキシフエニル)エチル)ベンセンアミン 4.78(97%)を得る。 融点1 1 9~ 1 2 2 C。

製造 23

N - メチル - 4 - (2 - (3.4 - ジベンジルオキ シフエニル) エチル) ベンセンアミン

LAH (0.258、6.5ミリモル)を不括性雰囲気下で乾燥THP (20 ml)に加え、次に~4℃(氷/水浴)に冷却する。N-ホルミル・4-〔2-(3.4-ジベンジルオキシフェニル)エチル〕ベンセンアミン(2.98、6.5ミリモル)を乾燥THP (20 ml)に溶解しそしてカニューレを経でLAH/THF 懸濁液に満加する。反応混合物を、不括性雰囲気下周囲温度で20時間提拌する。水(0.25 ml)次で15%NaOH(0.25 ml)そして最後に水(0.75 ml)を反応混合物に加える。混合物を沪過し、エーテル0.5容量でりすめそして有機

製造 25

N - メチル - 4 - [2 - (3.4 - ジメトキシフェ ニル) エチル] ペンセンアミン

LAH (128、316モル)を不活性雰囲気下において乾燥THF (35 ml)に加えそして次に約4 でに冷却(氷/水浴)する。Nーホルミルー4-[2-(3.4-ツメトキシフエニル)エテル] ペンセンアミン(9.08、315モル)を乾燥THF (35 ml)に溶解しそしてカニューレを経てLAH /THF 監濁液に滴加する。反応混合物を固固温度で20時間設律する。水(12 ml)次で15 %NaOH (12 ml) そして液後に水(3.6 ml)を加える。混合物を炉過しそして戸液をエーテル0.5 容量で9 すめ、塩水で洗滌し、乾燥(Na2804)しそして凝縮して触点82~84 でのNーメチルー4-[2-(3,4-ジメトキシフエニル)エチル]ペンセンアミン 68 8 (79 %)を得る。

製造 24

N - ホルミル - 4 - [2 - (3.4 - リメトキシフ エニル)エチル] ペンセンアミン

4-[2-(3.4-ジメトキシフエニル)エチル]
ベンセンアミノ(9.98、38.9ミリモル)を競酸
(5.08、108モル)を含有するトルエン(125mg)
に溶解しそして1時間選流する。反応混合物を
室温に冷却しそして蒸発乾涸する。残留物をト
ルエンから再結晶せしめて限点128~130℃の
N-ホルミルー4-[2-(3.4-ジメトキシフェ
ニル)エチル]ベンセンアミン1108(82%)
を得る。

盟. 式(II)の化合物の製造

製造 !

2.2.7 - トリメチル - 4H - 1.3.2 - ペンソジオキサシリン - 4 - オン (スキーム [(B)を参照されたい。式 (H1)の化合物 (式中 R1 はメチルである)

CHC23 (30 配)中の4-メチルサリチル酸(5.08、33 ミリモル)の溶液を、アルゴン下で機件する。ピリジン(8.0 配、99ミリモル)次でジクロロジメチルシラン(4.0 配、33ミリモル)を加えてして混合物を加熱透流する。2.5時間後に、更にピリジン(1 配、12ミリモル)かよびジクロロジメチルシラン(0.5 配、4ミリモル)を加えてして還流を更に30分つづける。次に混合物を冷却してして溶剤を放圧下で除去する。強留物をペットエーテルで処理し、沪去してしてペットエーテルで5回すすぐ。沪去してしてペットエーテルで5回すすぐ。沪

液を蒸発して次の反応に対して十分純粋を生成 物(4.28)を得る。融点67~72℃。

製造 1

工程!

5 - クロロ - α.2- [(トリメチルシリル)オキ シ]ベンセンアセトニトリル(スキーム V 式 (MD)

5 - クロロサリチルアルデヒド (12158、77.6 ミリモル)、トリメチルシリルシアナイド (1694 8、170.7ミリモル) および矢化亜鉛(2 号) の混合物を、アルゴン雰囲気下において0 でで4 時間撹拌する。次に混合物を一夜(1 2 時間) 周囲温度に加温する。粘稠な油を真空蒸留して5 6 多の収量で5 - クロローα・2 - ((トリメチルシリル)オキシ) - ベンセンアセトニトリルを得る。沸点120~122℃/0.27=Hg。

工程目

製造 I、工程 I の操作に従つて、 α.2 - ((トリメチルシリル) オキシ] ペンセンアセトニトリルを製造した。沸点 103~104℃/18 m Hg。

エチル5-クロロ-2-ヒドロキシ-2-オ キソベンゼンアセテート

マキサメチルジンラザン (3.118、19.27 ミリモル)をテトラヒドロフラン (20 ml) に溶解してしてアルゴン界囲気下で0 でに冷却する。ロープチルリチウム (2.3 ml、8.4 ml、19.27 ミリモル)を加えてして溶液を10でで20分復拌して一78でに冷却する。このときに、前配工程1で製造した5-クロローα.2-[(トリメチルシリル)オキシ]ーベンセンアセトニトリル (6.008、18.35 ミリモル)を30分にわたつて加える。更に1時間提拌した後、クロロ鉄でエチル (1.95 ml、20.19ミリモル)を滴加する。溶液を1時間提拌しそして次に90分にわたつて10でに上昇させる。内容物を飽和塩化アンモニウム溶液に注加することによつて反応混合物を冷却し次でジクロコメタン中に抽出する。

农举06岁。

製造 N

製造 I、工程 I の操作に従つて、エチル 2 - ヒドロキシーα - オキソーペンセンアセテート(70%)を製造した。

製造 V

7-(1.1- ジメチルエチル) -2.3- ペンゾフランジオン (ッワネンブルグ、シンセシス 624頁 (1976年)(スキーム IC を参照されたい。化合物 (||2))

2 - 第3級プチルフエノール(158、0.1ミリモル) および 4 - ソメチルアミノピリシン(0.58) の混合物をソクロロメタン 3 0 0 mb 中で窒素下で提押する。塩化オキザリル(20mb,0.22 モル)を適加し次に混合物を加熱遺流する。10時間後に、混合物を冷却しそして溶剤を放圧下で除去する。残留物を 1.2 - ジクロロエタン100

配にとりそして留案下において1.2 - ジクロロエタン300 W中の塩化アルミニウム(408、 Q3ミリモル)の懸濁液に腐加する。室温で20時間後に、混合物をすべての固体が溶解するとすで水で徐々にうすめる。有機脳を分離しそしてかみよるい上で乾燥しそして溶剤を蒸発していたの型からなを強いている。では対して生成物を放射を発表して変換を放射を発表して変換を変換を発表して変換を変換している。では対して十分な純粋なシロップとして生成物(9.89)を得る。

N. Y が 1 である式 (I) の化合物の製造 例 1

N-[4-[2-(3,4 - ジメトキシフエニル) エチル]フエニル] - 2 - ヒドロキシ- 4 - メ トキシベンズアミド

ソクロロメタン (50 ml)中の 4 - メトキシ

サリナル酸(1008、5.95ミリモル)、 4-[2-(3.4-ツメトキシフェニル)エチル】ベンセンアミン(1538、5.95ミリモル)、およびジシクロヘキシルカルボジイミド(1238、5.95ミリモル)の混合物を、周囲温度で12時間提择する。不溶性シシクロヘキシル尿素を伊温によって除去してしてが液を機能して固体失りによって除去してが液を機能して固体失りによって除去してが、19:1000ロコトクラフィーのロコホルム-酢酸エチル)は、N-[4-[2-(3.4-ジメトキシフェニル)エチル】フェニル】ー2-ヒドロキシー4-メトキシベンズアミド(0.898、40%)を与える。2-プロバノールかの再結晶化後の融点146~148℃。

例 2 ~ 7 は、例 1 の方法によつて製造されそ して第 1 表に受約する通りである。

671 1

~160

59

W

- [ローチシル]

4

Ħ

ш

70

Ħ

N-[4-[2-(3,4-ジヒドロキシフエニル) エ チル] フエニル] - 2 - ヒドロキシ - 4 - メト キシペンズアミド

メタノール(30 ml)中のN-[4-[2-(3.4-ビストリメチルシリルオキシフエニル)エチル]フエニル]-2-ヒドロキシ-4-メトキシベンズ丁ミド(0.658、124ミリモル)の溶液に、最塩酸 7 液を加える。次に溶液を10分40~50 にに加熱する。揮発性物を除去して白色の固体 0.4918を得る。再結晶(2-プロパノール)せしめてN-[4-[2-(3.4-ジヒドロキシフエニル)エチル]フエニル-2-ヒドロキシフエニル)エチル]フエニル-2-ヒドロキシー4-メトキシベンズアミド(0.428、90 が)を得る。酸点 179~180 に、195~196 に(二酸酸点)。

99 9

~117 $190 \sim 192$ ~142 ~156 છ b女1 ためりそした Rib Lび 雙 116 141 戶 --놵 0 B 25 27 联 B6 が表に示した過りてある式 (1)の化合物 4-[2-(3.4-ピストリメチルシリルオキシフエニル)エチシフエニル コチチンコ 4-{2-(3,4-ジメトキシフド ニル) エチル] RS分が低いめり、 [ローゲッル] - (ローデジル) R しおぐそ ø 蜛 ŧ yが1たもり、 'n • Ħ Ħ 3 ш の存職 S H m 3 32 Ħ OCH3 Ph. 80 Ë d Ä M m 33 ◫ 30 x

4

S

•

奪

4

4

ij

H

7

선

N-(4-デシルフエニル) - 2 - ヒドロキシ -[1.1'- ピフエニル] - 3 - カルポキサミド

0~5℃に冷却した4~デシルアニリン(307 8、1314 ミリモル)のテトラヒドロフラン(20 al)潜放(不活性雰囲気下)に、n-プチルリ ナウム (2.3 M、1314ミリモル)を加える。 深 色の溶液を10分投搾し、その後3-フェニル サリテル欧メチル(1008、438ミリモル)の テトラヒドロフラン(20私)裕液を加える。 温度を30分にわたつて25℃に上昇させる。 内容物を10多塩酸(100g)に注加するこ とによつて反応混合物を冷却する。有機物を酢 酸エテル中に抽出し、10多塩酸で洗滌し、乾 燥(硫酸)し次に機縮して粗製固体を得る。ク ロマトグラフイー処理(キーセルゲル60、ジ クロロメタン) に よつて、 N ~ (4 - デシルフ エニル) - 2 - ヒドロキシー[1,14ピフエニル]

- 3 - カルポキサミド (1698、90%) が得ら れる。融点フィ~フラで。

同様にして、例10~20が例9の方法によ つて製造されるそしてそれらの化合物は第2表 **化示される通りである。**

熫 2 袭

yが1であり、Rsが水米であり、bが1で ありそして Ri および Roが設に示した通りで ある式 (1) の化合物

94	3	4	位置 5	6	R ₆	収率	融点(C)	
10	Ħ	Ħ	Ph*	Я	4 - (n - デシル)	90%	179~180	
11	8	Pb	EL	H	4 - (n - デシル)	35≸	155~157	
12	Ħ	Ħ	Br	Ħ	4 - (n - デシル)	74%	172~174	
13	н	н	Ħ	н	4 - (n - デシル)	45%	94~95	
14	В	Я	Br	Ħ	4-[2-(3,4-ジメトキシ フエニル)エチル]	76%	154~156	

15	H	CŁ	н	н	4-{2-(3.4-ジメトキシ フエニル)エテル)	80\$	166
16	H	я	CŁ	Ħ	4 - (n - デシル)	80\$	165
17	я	Ħ	Cf&	H	4 - (n - デシル)	73\$	127~128
18	NO2	В	н	н	4 - (n - デシル)	79\$	101~102
21	B	H	NO2	н	4 - (n - デシル)	87%	137~138
22	CH3	Ħ	B	н	4 - (n - デシル)	71%	90~91
23	CŁ	·H	Ħ	H	4-(2-(3,4- ジメトキシ フエニル)エチル]	45%	1 25
24	CZ	CŁ	н	H	4-[2-(3.4-ジメトキシ フエニル)エチル]	63\$	175~177
25	Ħ	B	я	ОН	4 - (n - デシル)	38\$	121~123
26	g	Ме	н	H.	4-{2-(3-メトキシ-4- ヒドロキシフエニル)-エチル}	82\$	170
27	CL	CŁ	Я	H	4-(ローデンル)	81%	154~155
28	CL	я	а	B	4 - (ローデジル)	73≸	124
29	H	CHs	H	B	4-{2-(3,4-ジャンジルオキ シフエニル)エテル};N-メテル	71%	非趙晶性
30	3,	4 (*10	4-[2-(4-クロロフエニル) エチル]	615	160~164
31	3.	4 ($\langle \rangle$		4-2-(3.4-ジクロロフエ ニル)エチル}	3 7%	166~168

1971 . 52

N-(4-n-デシルフエニル)-2-ヒドロキ シー5-アミノペンオアミド塩酸塩

N - (4-n-デシルフエニル) - 2 - ヒドロキ シー5-ニトローペンズアミド (890岁、223 ミリモル)およびラネーニッケル (200m)のメ タノール(7 5 ml)溶液を、計算量の圧力変化 がみとめられるまで周囲温度で提拌する。溶剤 を除去して所望の N-(4-n-デシルフエニル) - 2 - ヒドロキシ - 5 - アミノペンオアミド塩 酸塩831甲を得る。 dc =240~245℃。

GRI 33

3.5 - ジクロロ - N - (4 - デシルフエニル) - 2 - ヒドロキシペンズアミド

アルゴン祭組気下において、ジイソプロピル アミン (159ml、1131 ミリモル)のテトラヒド ロフラン(20毗)裕液を、0℃に冷却する。

n - ナチルリチウム (2.3 M、4.9 ml、11.31 ミリ モル)を加え、その後溶液を更に10分散枠す る。 次化 n - デシルアニリン (2648、1131 ミリモル)を加えそして裕液を周囲温度で15 分攪拌する。 3.5 - ソクロロサリチル傻メチル (1008、452ミリモル)のテトラヒドロフラ ン (9 2 5 ml) 溶液を加えそして得られた溶液 を周囲温度で45分撹拌する。次に、内容物を 1 0 % 塩酸 (1 0 0 ៧) に注加しそして ジェチ ルエーテル中に抽出する。有機溶液を10多塩 段で洗滌し、乾燥 (硫酸ナトリウム)しそして **磯縮して残留物 5.4 7 8を得る。 2 - プロパノー** ルノ水から再結晶せしめて 3.5 - ソクロロー N - (4-デシルフエニル)-2-ヒドロキシベ ンメアミド (1328、69%)を得る。 触点 9 0 ~ 91 C.

同様にして表るに示した例34~42の化合

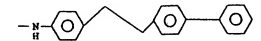
物が製造される。

第 3 表

yが1であり、R5が水気であり、bが1であり、Xが水業でありそしてR1およびR6が姿に示した通りである式(I)の化合物

	45					
64	R 1	の位 4	5	R6	収率	(3) 点级
34	CŁ	Я	H	4-[2-(3.4-ジクロロフエ ニル)エチル]	44%	166~167
35	н	NO ₂	н	4 - (n - デジル)	40%	180~181
36	н	CŁ	н	4-{2-(3,4-ジクロロフエ ニル)エチル]	34\$	203~204
37	н	CZ	H	4-[2-(3.4-ジクロロフエ ニル)エチル]	57 %	214~215
38	4.5	· (>	4-[2-(3.4-ジメトキシ フエニル)エチル]	38%	201~202
39	3,4	(>	4-{2-(3,4-ジメトキシ フエニル)エチル]	48%	179~180
40	3.4	(>	4-[2-(1.1'-ピフエニル -4-1ル)エチル)*	39%	196~198

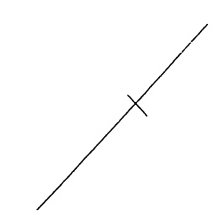
41	5,6		6 \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		74%	1 48~1 50
42	н	н	н	4-(2-(3,4- <i>ソ</i> クロロ フエニル)エチル]		170



24 4 3

4 - メチル・N - メチル・N - [4 - [2 - (3.4 - ジェドロキシフェニル)エチル]フェニル]
- 2 - ヒドロキシベンズアミド
4 - メチル・N - メチル・N - [4 - [2 - (3.4 - ジベンジルオキシフェニル)エチル]フェニル] - 2 - ヒドロキシベンズアミド(1008、180ミリモル)の酢酸エチル:メタノール(1:1、40 al)溶液に10 # Pd/C(200m)を加える。混合物を水器労団気(1気圧)下で12

時間提押する。放棄を沪遠(セライト®)によつて除去しそして次に沪液を機縮して相製物質740 Pを得る。フラッシュクロマトグラフイー処理(8102、95:5のCHCLs: MeOH) によつて 4 - メテルーN - メテルー(4-(2-(3,4-ジヒドロキシフエニル) エチル) フエニル) - 2 - ヒドロキツベンズアミド 6 6 0 PM (9 7 5) を非結晶性の半固体として得る。



974 4 4

4-クロロートー (4-[2-(3,4-ジヒド ロキシフエニル) エチル] フエニル] - 2 - ヒ ドロキシベンズアミド

4 - グロローN - [4 - [2 - (3.4 - ジメ トキシフエニル)エチル〕フエニル〕 - 2 - ヒ ドロキシベンズアミド(0.50%、1.21ミリモル) のジクロロメタン (40㎡) 溶液を、アルゴン穿 囲気下で-78でに冷却する。三臭化硼素(ジク ロロメタン中の 1.0 M密液、 5.5㎡、5.5ミリモル) を加えそして混合物を-78℃で4時間次いで周 囲温度で2時間提拌する。次に、溶液を-20℃ に再冷却しそして水(5.5ml)で冷却する。混合 (10 ml)を加える。沪過によつて、4-クロロ - N - [4 - [2 - (3.4 - ジヒドロキシフェ ニル)エチル}フェニル}-2-ヒドロキシベ

ンズアミド(0.428、914) を得る。メタノー ル/水からの再結晶化後の触点は 229~231℃ である。

例 4 5

N - [4 - [2 - (3,4 - ジヒドロキシフェニ ル) エチル] フェニル] - 2 - ヒドロキシ - 4 - メチルベンズアミド

2.2.7 - トリメチル - 4 日 - 1.3.2 - ペンゾ ジオキサシリン・4・オン(20%、10ミリモル) および4~〔2~〔3.4~ピス〔(トリメチル シリル)オキシ〕フェニル〕エチル〕ペンゼン アミン (30%、8ミリモル)の混合物をアルゴン下 で180℃に加熱する。 3時間後に、混合物を冷 物を周囲温度で12時間攪拌し、その後災に水 却し、ペンタンとともにすりつぶしそして沪迢 する。集めた固体をペンタンで数回すすぎそし て乾燥する。イソプロパノールから再結晶せし めて純粋な生成物(1.48)を得る。 磁点 201~

202T.

例 4 6

N - [4 - [2 - (3,4 - ジメトキシフエニル) エチル】フェニル〕 - 2 - ヒドロキシ - 4 - メ チルベンズアミド

2,2,7 - トリメチル - 4 日 - 1,3,2 - ベンゾ ジオキサシリン・4 - オン(208、10ミリモル) および4‐〔2‐(3.4‐ジメトキシフエニル) エチル] ベンゼンアミン (25%、10ミリモル)を 使用して例45に記載したよりにして製造する。 メタノール/ DMP から再結晶せしめて純粋な生 成物(1.99)を得る。 融点 162~164℃。

671 4 7

N - [4 - [2 - (3,4 - ジヒドロキシフエニ ル)エチル]フェニル]-2-ヒドロキシベン ズアミド

N - [4 - [2 - (3,4 - ジメトキシフェニ

ル) エテル] フェニル] - 2 - ヒドロキシベン メアミドから例44に記載した方法によつて製 造する。水/2-プロパノールから再結晶せし めて生成物を得る。 触点 156~158℃。

N - [4 - [2 - (3,4 - ジメトキシフエニル) エチル] フエニル] - 2 - ヒドロキシベンズア ミドキシレン (300㎡) 中の 2 - アセトキシベ ンゾイルクロライド(45%、Q033モル) および 4 - (2 - (3.4 - ジメトキシフエニル) エチ ル] ペンズアミン(45%、Q025ミリモル)の混合 物を、室温で提拌しそして次に透明な裕放が形 成したときに2時間加熱遊流する。裕剤を真空 下で蒸発除去しそして油をCH2Cl2にとり、重炭 酸ナトリウム格液および水で洗浄しそして乾燥 する。塩化メチレンを溜去する。吸留油を熱イ ソジプロピルエーテルに宿解してアセテート勝

球体を得、これを炉過によつて除去する。炉液を蒸発して油を得る。この粗製油をメタノール(150ml)かよび 1(N)NaOH 溶剤(50ml)に溶解しそして2時間加熱遺流する。反応温合物を設縮し、冷水でうすめそして次に生成物が折出したときに4N HCl (30ml)で酸性にする。粗生成物をメタノールから再結晶せしめて分析用試料(1.99)を得る。融点149~151℃。

694 4 9

N - (4- デシルフエニル) - 3 - ヒドロキシ - 2 - ナフタレンカルポキサミド

4 - (n - デシル) アニリン 4.7 g(0.0 20モル) を加えながら、窒素雰囲気下でジメチルスルホキシド2 5 ml中の 5 0 多水素化ナトリウム/鉱油 1.0 g(0.0 21モル)の懸濁液を、冷水中で冷却する。混合物を室温で 1 時間攪拌する。次に混合物を 3 - ヒドロキシー 2 - ナフタレン・

例 50

H - [4 - [2 - (3.4 - ジメトキシフエニル) エチル] フエニル] - 2 - ヒドロキシ - 5 - ク ロロ - α - オキソ - ベンゼンアセトアミド

アルゴン雰囲気下において、4 - [2 - (3.4 - ジメトキシフェニル)エチル] ペンゼンアミン (250g、9.72ミリモル) のテトラヒドロフラン (20ml) 密液を、0 でに冷却する。ローブチルリチウム (2.3 M、4.2 ml、9.72ミリモル) を加えせして得られた密液を15分投拌する。エチル5 - クロロー2 - ヒドロキシーα - オキソベンゼンアセテート (0.74g、3.24ミリモル) のテトラヒドロブラン (10 ml) 密液を加え、その後溶液を30分にわたつて関盟温度に加温する。次に、内容物を5 労塩酸(100 ml)に注加しそして酢酸エチルで抽出する。有機抽出液を10 s 重炭酸ナトリウムおよび塩水で洗浄し、次に、

カルポン酸メチルエステル20g(Q0099モル) で15分にわたつて少量づつ加えて処理する。 更にジメチルスルホキシド50 毗を加えそして 混合物を室温で45時間投押する。反応混合物 を氷/水 500g に加えそして 4.0 M 塩酸で酸性 にする。ゼラチン様沈殿を沪遏しそして水(300 mt) およびジクロロメタン (100ml) の間に分 配する。脳を分離しそして水性脳を新鮮なジク ロロメタン (2×150㎡) で洗浄する。 合した有 機層を水(1×250ml)、 1.0 N 塩酸(2×250ml) および再び水で洗浄する。有機層を乾燥(無水 の硫酸ナトリウム)しそして蒸発する。残留物 を水性2-プロパノールから再結晶せしめて丁 ミド生成物 1.49(収率35%) を得る。更に前送 したように再結晶せしめて分析的に純粋な試料 を得る。 触点 171~173℃。

V yが2である式(I)の化合物の製造

乾燥(硫酸ナトリウム)しそして海離して短疑 固体 1.519 を得る。クロマトグランイー処理 (キーゼルゲル 6 0、ジクロロメタン)せしめ て N - [4 - [2 - (3.4 - ジメトキシフエニ ル) エチル]フエニル] - 2 - ヒドロキシ - 5 - クロローαーオキソベンゼンアセトアミド (0.869、61%)を得る。融点 128~130℃。 例 5 1

N - メチル - N - [4 - (2 - (3,4 - ジメト キシフエニル) エチル) フエニル] - 2 - ヒド ロキシ - a - オキソ - ベンゼンアセトアミド

例 5 0 の操作によつて、 N - メチル - N - 4
- { 2 - (3,4 - ジメトキシフエニル)エチル }
ベンゼンアミンかよびエチル 2 - ヒドロキシー
α - オキソーベンゼンアセテートから 2 2 %の
収率で N - メチル - N - [4 - [2 - (3,4 ジメトキシフエニル) エチル] フエニル] - 2・

- ヒドロキシ - α - オキソベンゼンアセトアミ ドを製造した。

671 5 2

N - (4 - (2 - (3.4 - ジメトキシフエニル) エチル)フエニル) - 2 - ヒドロキシ - α - オ キソ - ペンゼンアセトアミド

乾燥テトラヒドロフラン中の 2.5 - ペンゾフランジオン (フリースおよびフアフェンドルフ: Ber 4 5 巻 1 5 6頁(1912年)、パレンチン、チトフ、ミューラーおよびライヒスタイン: Helv. Chim. Acta. 20巻8 8 5頁(1937年)](109、00675モル)および 4 - [2 - (4 - アミノフェニル)エチル]-1,2 - ジメトキシペンゼン(15.69、00606モル)の混合物を、2ま下において暗所で室温で18時間攪拌する。溶剤を回転蒸発器上で放圧下35で以下で除去しそして得られた固体をテトラヒドロフラン-

得る。 融点 165~167℃。

9月 5 4

N - (4 - (2 - (3.4 - 9)) + 497 = 2 - (3.4 - 9) + 497 = 2 - 2 + 497 = 2 + 4

ジクロロメタン 1 0 配中の 7 - (1.1 - ジメナルエチル) - 2.3 - ベンゾフランジオン(1.0 g、5 ミリモル) および 4 - [2 - (5.4 - ジメトキシフェニル) エチル] ベンゼンアミン(1.0 g、4 ミリモル) の溶液を、室温で 4 8 時間 復伴する。溶剤を蒸発しそして残留物をエーテル/ヘキサンから結晶化せしめる。アセトニトリルから再結晶せしめて純粋な生成物(1.0 g) を得る。融点 1.43~144 C。

例 55

N-[4-[2-(3,4-ジヒドロ中シフェニ

エタノールから再結晶して明るい黄色の固体 222g(906%)を得る。 触点 124~125で。 例 53

N - [4 - [2 - (3,4 - ジヒドロキシフェニル) エチル] フェニル] - 2 - ヒドロキシ - α- オキソ・ベンゼンアセトアミド

乾燥テトラヒドロフラン中の2.3 - ペンソフランジオン(4.5 68、0.0 3 0 7 モル) および 1.2 - ペンゼンジオール、4 - (2 - (4 - アミノフェニル) エチル)(7.0 59、0.0 3 0 7 モル)の混合物を、窒素下において暗所で室温で19時間提押する。溶剤を回転蒸発器上で波圧下50で以下で除去しそして得られた固体をシリカゲル(2609) 上のカラムクロマトグラフィー処理によつて精製する。酢酸エチルで溶離して固体10.79を得る。氷冷下アセトニトリルから再結晶せしめて明るい黄色の固体 6.99(59.6%)を

ル)エチル]フェニル] - 3 - (1,1 -ジメチルエチル) - 2 -ヒドロキシ - α - オキソベンゼンアセトアミド

ジクロロメタン30 W中の7 - (1.1 - ジメケルエチル) - 2.3 - ペンゾフランジオン(3.7 g、18ミリモル) かよび 4 - (2 - (4 - Tミノフエニル) エチル] - 1,2 - ペンゼンジオール(3.4 g、15ミリモル)の混合物を室温で2 4 時間 機律する。 潜液をエーテルでうすめそして炉過する。 炉液を破圧蒸発してシロップとして生成物を得る。 これは実際に結晶化する。エーテルノペットエーテルから再結晶せしめて純粋な生成物(2.0 g)を得る。 融点 138~149℃。

第 4 表

Yが2であり、Dが1であり、Riが水業でありそしてR5かよびR6が裂に示した通りである式(1)の化合物

例	Rs .	R6	融点位	(文本(4)	再結晶密剂
5 6	3-C2	4 - C L	138~140	67	テトラヒドロフ ラン/アセトニ トリル
5 7	н	4 - C &	145~146	69	テトラヒドロフ ラン/アセトニ トリル

第 5 表

9 4	化 会 物	融点(C)	符 敬
5 8	3 - クロロ・N - [4 - [2 - 3.4 -ジヒドロキンフエニル)エチル]フエ ニルー6 - ヒドロキシー2.4 -ジメチル - α - オキソ - ベンゼンブセトブミド		梁黄色の固体
5 9	3-クロローN - [4-[2-(3,4- ジメトキシフエニル)エチル]フエニル -6-ヒドロキシ-2,4-ジメチル-α -オキソーベンゼンブセトアミド)	綿毛状の灰白 色の砧体
6 0	3-クロロ-N-(4-(2-(3,4- ジメトキシフエニル)エチル)フエニル) -2-ヒドロキシ-α-オキソーベンゼ)	黄色の固体

した培地 - EMEM中に懸濁しそして 1000g で再速心処理してアセトンペンタン粉末の製造に使用される白血球を含有するペレットを得る。

ンプセトフミド

アセトン・ペンタン粉末は、ヒト血小板リポキンゲナーゼに対して報告されている操作の変形法を使用して製造される。シーゲル等の・抗疾症薬剤に感受性のリポキンゲナーゼかよび12・L・ヒドロパーオキシ・5・エイコサテトラエン取ペルオキンダーゼによるアラキドネート代謝。[Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77:308 (1980年)]かよび D.P. ワラチかよび V.R. ブロウンの。ヒト血小板リポキンゲナーゼの新規な製造。[Biochem. Biophys. Acta 663:361 (1981年)]を参照されたい。前述したよりにして製造した軟層を Q.154M Nacl を含有する州7.4の冷却 Q.1 Mトリス級衝液 5~7 容量に再懸濁する。懸胸液を 13300gで4でで10分

5 - クロロ - 4.6 - ジメチル - 2.3 - ベンソフランジオンの製造方法は、 R.ストールおよび B.ネーベル: Ber 59巻1216頁(1921年) Kよつて記載されている方法と同様な方法である。

リポキングナーゼ 博求の阻止剂またはロイコトリエンまたは他の関連した生化学作用の拮抗物質としての本発明の化合物の有用性は、 粒々な標準薬理学的試験操作にむける化合物の有効性によつて証明される。それぞれの操作の説明は次の通りである。

ヒト白血球リポキシゲナーゼ試験(LDA-H)

通常の構志家から全血を集めそして38009 で1~6℃で4分間冷凍遠心機中で回転する。 軟階を手で分離しそして冷却した0.83% NH4CL で2度洗浄しそして100 GRPMで4℃で10分間 速心処理する。白色細胞を6%アガンマヒト血 療、トリシン級衡剤およびネオマインンを補給

間遠心処理する。得られたペレットを保持し、 冷アセトン5容量に再懸濁し、13,300gで再 遠心処理しそして冷ペンタン5容量に再懸濁す る。ペンタン懸濁液を13,300gで10分間没 心処理してペレットを得、これを定期的粉末化 を行いながら真空下で冷時乾燥する。乾燥した 粉末は、-88でで貯蔵するときは数週間安定である。

酵素貯蔵器液は、次の方法で製造される。アセトン・ペンタン粉末約15 四を冷却トリス設備液(Q.1 M、出元4)4 Mに懸濁し、5分放过しそして十分に均質化する。均質液をそれぞれ15秒間 5 回超音波処理し、冷却トリス設満液(Q.1 M、出元4)で7 ml に稀釈しそして13,3009で60分4 でで遠心処理する。上淀液を保持したして冷却トリス設満液(Q.1 M、出元4)で全量10ml に分すめて貯取酵光溶液を得る。更に、

以下に記載した試験における最適の酵素反応速度を定暦させるために必要に応じて 2 ~ 5 0 倍の粉状を行う。

基質器液は、20%のエタノールを含有する pH 9.0 の 0.1 M トリス級衡液中のアラキドン段 またはリノール酸の 100 μM または 1.0 μM 濃度で 製造される。

酵素反応は、234mmにおける共役ジェン生成物の発現を分光光度法で追跡する。反応は、ギルホードモデル2600分光光度計を使用して24℃で監視する。それぞれの試験は1.0mdの全量を使用してして容易に測定できる初期反応速度を与えるために整質、トリス級価液(0.1 M、出9.0)、25ェタノールおよび十分な量の酵素を含有する。反応に対する阻止剤の効果は同一条件下における比較対照反応方法と比較する。通常行われているように、反応を開始するため

クレアー(ポストン、MA)から得た。 Q.9 f Nacl 中の 6 f デキストラン - 7 Oは、カッターラポラトリーズ(バークレー、CA)から得た。 白血球の調製

少なくとも5日間如何なる影剤も受けていない通常の成人からの新鮮な血液を静脈穿刺を使用してコンミュニティーリサーチクリニック (WLVPD) によつて得そしてヘバリン処理したバキュテーナー管に集める。集められた血液のそれぞれ100mにデキストラン溶液(3ダデキストラン・70)25 mを加えそしてこれをプラスチックシリンダー中でおだやかに混合する。この混合物を室温で少なくとも90分放置する。次に白血球かよび血小板に富んだ上部層を注意深く50mlの対しまびローター

に基質を添加する前に本発明のそれぞれの化合物を酵素とともに 5 分間培養する。阻止は、反応速度を比較対照の 5 0 多に減少するのに必要な化合物のモル優度として IC50 として示す。 とト白血球における標準参照剤と比較した 5 -リポキンゲナーゼ阻止剤としてのそれぞれの化合物の評価 (5LOA1)

この試験の目的は、ヒト白血球 5 - リポキシ ゲナーゼの阻止剤としてのそれぞれの化合物の 活性度を評価せんとするものである。

Tラキドン酸およびカルシウムイオノホアー
(Calcium 1onophore) A23187 はシグマ(St. ルイス、MO)から得た。シリカゲルプレートGFは
アナルテク(ニューアーク、DE)から得た。ア
ラキドン酸(1-14C)および5-HETE(5H)、5(B)
- ヒドロキシー6-トランス、8,11,14-シス
エイコサテトラエン酸はニューイングランドス

ナンバー 269 (約600 rpm)で8分約100×8で速心処理する。上世液を捨てそしてペレットを 0.87 % 塩化アンモニウム 1 0 配中に正確に 2 分再懸濁する。この操作は、完全に不納化赤血球を溶解する。次に 1 0 分の速心分離によつて白血球を分離する。ペレットを、 PBB (塩化ナトリウム 7.18、Na2BPO4 1.15 %、KB2PO4 0.28 かよび KCl 0.28/2) 2 0 配中の懸濁かよび前述したような速心分離によつて 3 回洗浄する。 放終ペレットを、 0.87 mM Cacl 2 を含有する PBS 中に懸濁する。次に細胞の生存をトリパン育排除法を使用して調べそして 9 0 多以上であることが判つた。

5-リポキシゲナーゼ酵菜試験

懸胸液(Q98ml)中の白血球細胞を試験化合物を使用しまたは使用することなしに脳盪水浴中で37℃で5分塔袋する。この時間において、

細胞懸腸液 1 ml 当り 1 7 μl の混合物 (100 mM アラキドン散 1 μl、 0.0 5 μci 14C - アラキドン 酸 5 Al 、 1 mM カルシウム イオノホアー A23187 1 Q µ R (1) 〕を製造する。この混合物を加えそし て培養を5分つづける。反応を無水エタノール 4 容量を添加することによつて中止しそして混 合物を30分氷中に維持する。柔毛状の沈殿を 約37000×9における2分間の選心処理(ベッ クマン装置ローターナンバー 40)によつて分離 する。アルコール抽出液を窒果の流れ下で乾涸 しそして残留物を無水エタノール 100~200AL 化裕解する。との場合において、遠心分離によ つて別りを除去する。一部分(25~50 AR)を 20×20 cmシリカゲル TLC ブレート上に適用し そして次の溶剤系即ちジェチルエーテル、石油 エーテル(20~40℃)、酢酸(50:50:1ッ⁄~) を使用して展開する。 1 cm のはらばらの帝域を

ロトコールは以下に記載する通りである。

新鮮なヘパリン処理したまたはBDTA処理した ヒト血液および等級の生理学的食塩水中の6系 デキストラン・3系デキストローズを、血液 1.0 ml当りデキストラン溶液 0.25mlの比で混合 する。この期間中、血漿をプラスチックピペットでナルゲンス質に除去する。

血漿をペックマンTd-D冷凍溶心機上で800rpm (125 kg)で遠心分離して血小板(上程液に残る)を除去する。白血球および赤血球からなるペレットを室温で0.87%塩化アンモニウム10 ㎡で4分処離して赤血球を溶解する。4分の終りに、細胞を耐7.4の燐酸塩緩循塩水2×容量でうすめそして10分遠心分離する。細胞を燐酸塩緩衝塩水で3回洗浄する。容易に再懸濁しないペレット細胞物質を洗浄中にすてる。この物質は血小板(12-リポキンゲナーゼ活性)

TLC プレートから削りそしてミニーバイアルに移す。メタノール(Q.5 ml)を加えてシリカゲルに致治された放射能を形解しそしてシンチレーション液体(H.P. ベックマン)5 mlを加えそしてバイアルを液体シンチレーション計数装置で計算する。 3H-HBTE の試料を形成した5-HBTE の確認のために使用する。試験ならびに比較対照 試料中の全放射能を標準に合わせそしてそれに従つて存在する 5-HBTE の量を計算する。

IC50値は、比較対照に比較して5-HBTBの形成の50多回止を起す試験剤の濃度として定義されそして濃度・応答曲線の検査によつて測定される。

単離されたヒト白血球を使用する5 - リポキシ ゲナーゼ試験 (5LOA2)

ヒト白血球における5-HBTBの形成は、5-リポキシゲナーゼ活性の測定鉱とみなされる。プ

を含有する。

洗浄後、細胞をカルシウム 1.0 mM およびマグ オシウム 0.5 mM を含有する燐酸塩級衡塩水に再 懸濁する。計算後、細胞を 1 ml 当り白血球 1.5 ~2.0 × 10⁷にりすめる。

それぞれのポリプロピレン反応管に、出 7.4 の Ca-Mg 燐酸塩級価塩水中の白血球 0.48 ml、DM80 に密解した試験化合物 1~5 μl および級衝液または比較対照管に対してDM80を加える。

管を37℃で5分予循塔娄する。

次の成分 2 0 μl 即ち 2 0 mM アラキドン酸 0.5 μl - 最終濃度 = 2 0 μm 、 5 mM カルシウムイオノホアー A23187 1 μl - 最終濃度 = 1 0 μm および 級価液 1 8.5 μl を加えることによつて反応を開始する。

反応を 5 分逃行させそして次に pl 8.0 の 0.5 mM 氷冷トリス級衝液 0.5 ml を加えることによつ

て中止する。管を氷上で10分冷却しそして次 に酢酸エチル全量35mlで3回抽出する(3ml を除去する)。

この質をこの点において貯蔵することができる。 延長された貯蔵に対しては、質を資素で充填しなければならない。

酢酸エチルをソルパールスピード-バク(80r-vall 8peed-Vac)を使用して蒸発する。残留物をエタノールに溶解する。管は、また、この点にかいて翌累下-20℃で貯蔵するととができる。エタノール溶液の一部分を 5-HETE 定量のためにHPLC系に注入する。

HPLC系は、 HP85 コンピュータを有するヒューレット・パッカード (Hewlett-Packard) 1040AUV 分光光度計からなる。注入は、ウォーターズWISP 710Bを使用して自動的に行う。ポンプはスペクトラフイジックス (Spectra Physics)

8P8700 である。ピークは、ヒューレットパッカード 3390A インテグレーターで測定する。 RP C-18 カラムを使用する。 密剤系はイソクラテックであつて、 密剤はメタノール 7 0 第 - 0.0 1 M 酢酸ナトリウム 3 0 % でありそして 1.0 元/分でポンプ送付される。 流れを、 5-HETE定量のために 2 3 5 nm で監視する。 1 5 cm のアルテックスクレオシル (Alltech Nucleosil) C-18 5 pm カラムを使用して、約 1 6 分の試料回転時間を与える。

比較対照に関して5-HETEの形成の50多阻止を起す試験剤の量としてLC50を計算する。

それぞれの試験の頭字語の配号によつて示される前述した操作によつて試験した場合、前述した式(1)の種々な化合物は、第6表に示されるような試験したもつとも高い投与量で活性を示す。

	第6表	•		遵度(M)	阻止 %
•		. (77)	例 55		
	强度(44)	阻止多	5L0A	7.10 E - 6	5 Q O I C 5 O
				8.17 E - 6	5 Q O I C 5 O
例 49			LDAH	390 E - 6	5 Q O I C 5 O
5LOA	5.00 E* - 6	1 1. 6	en .		
	200 E - 5	1 7. 9	9 9] 2		•
LDAH	250 E - 5	Q O	SLOA	1.00 E - 5	1 1. 3
971 52				4.00 E - 5	1 3 3
5LOA	5.00 E - 6	5 0.0 IC50	<i>9</i> 74 8		
LDAH	1.84 E - 7	5 Q O I C 5 O	5LOA	7. 1 0 E - 6	5 0 0 IC50
6 41 5 3			(7 1) 7		
5LOA	338 E - 6	` 5 Q O IC50	SLOA	4.00 E - 5	1 & 9
LDAH	1.70 E -5	5 0.0 IC50	JUUA	1.00 E - 5	1 6 4
LDAH	1. / U E = 5	5 4.0 1050	LDAH	2.80 E - 6	5 Q 0 I C 5 0
9 71, 48			22.1.4		3 4 0 1 1 3 0
5LOA	4.20 B - 6	5 O.O IC50	例 12		
	350 E - 6	5 Q 0 I C 5 0	LDAH	2.50 E - 5	0.0
LDAH	2.50 E - 5	0.0		•	
			例 13		
(7) 47			5 LOA	1.00 E - 4	+ 1.3
LDAH	2.50 E - 5	0. 0		1.00 E - 4	+ 1 2.2
			LDAH	2.50 E - 5	0.0
971 46					
5LOA	5.00 E - 7	5 Q 0 IC 5 0	99 , 36		
5LOA2	. 1.69 E -6	5000	LDAH	2.50 E - 5	Q, O,
LDAH	1.40 E - 5	5 Q O O IC50			
			例 37	_	
例 54			LDAH	5.45 E -7	5 Q O I C 5 O
5LOA	1.00 E - 5	6. 5			
	2.00 E - 5	& <u>0</u>	例 34		
	4.00 E - 5	1 4. 5	5LOA	3.92 E - 5	500 1050
LDAH	2.80 E - 7	5 Q 0 I C 5 0			
			FN 38		
			LDAH	2.50 E - 5	0.0

	迪 短	(M)	<u>(41</u>	止 %
例 9 5LOA	1.00 2.00 1.00	E - 6 E - 5 E - 5 E - 4 E - 4	65 209 213 + 96 + 33	
69 45 5LOA	5.0 0 2.0 0	E -6 E -5	3 2.9 4 6.0	
69 56 SLOA	5.00 2.00 5.00 1.50 2.50	E - 6 E - 5 E - 5 E - 5	5.0 1 3.3 + 1 8.4 + 2 0.3 + 2.5	
例 5.7 5LOA	1.00	E - 6 E - 5 B - 5	4. 6 7. 2 5. 0	
例 35 SLOA	5. 0 0 2. 0 0		1.7 6.0	
例 21 5LOA	2.08	E -5	5 0.0	1 C 5 0
例 22 LDAH	6.80	E -7	5 0.0	1 C 5 O
例 60 LDAH	120	B -4	5 0.0	1050

四股(100 阻止が 例 23 LDAH 4.10 E - 6 5 0.0 IC50 例 25 800 LDAH E - 5 Q 0 例 26 5.00 0.6 5LOA E 200 E - 5 7. 6 - 5 50.0 1050 2.40 LDAH E 例 32 1.00 1 6.4 SLOA E 1.00 ĸ 1 1.5 例 4 5 5.30 E - 6 5 0.0 TC50 5LOA 例 5 1 - 5 5 0.0 IC50 E 5LOA 1. 1 1 例 42 5.00 2 1. 1 5LOA2 E 309 200 ĸ 配号 E- 政値は×10NDを意味する。

従つて、本発明はまた、聚学的に許容し得る 担体と一緒にした前述した式(I)の化合物の抗疾 病的に有効な量からなる前述した疾病の一つを 治袋するための聚学的組成物を包含する。

更に、本発明は、疾病にかかつた哺乳動物に 適当な単位使用形態の前述した式(1)を含有する 相当する薬学的組成物を経口的または非経口的 に投与することからなる疾病にかかつたにトを 包含する哺乳動物の前述した疾病の一つを治狱 する方法を包含する。

本発明の化合物から楽学的組成物を製造する場合、不活性の楽学的に許容し得る担体は固体または液体である。固体形態の製剤は、粉剤、 錠剤、分散性顆粒、カプセル、カシェーかど、 坐剤を包含する。固体担体は、稀釈剤、風味剤、 可溶化剤、調耐剤、整潤剤、結合剤または疑剤、 耐かい剤としても作用し得る1種またはそれ以上の物質であり得る。それは、また、對入物質であつてもよい。粉剤においては、担体は酸細な循性化合物と混合される酸細な固体である。 錠剤においては、活性化合物を適当な割合で必 要な結合性を有する担体と混合しそして所望の 形状または大きさに圧搾する。粉剤および錠剤 は、好適には活性成分5または10乃至約70 が含有する。適当な固体担体は、炭酸マグネシ ウム、ステアリン酸マグネシウム、タルク、糖、 ラクトーズ、ペクチン、アキストリン、股份、 ゼラチン、トラガントゴム、メチルセルローズ、 ナトリウムカルポキシメチルセルローズ、低触 点ワックス、ココアパターなどである。"製剤" なる誦は、活性成分(他の担体と共にまたは 他の担体なしに)が担体によつてかとまれそし てこの担体が活性成分と一緒になつたカプセル を与えるような封入物質と活性化合物との処方 を包含するより企図するものである。錠剤、粉 剤、カシエーおよびカプセルは、経口投与に適 した固体の使用形態として使用することができ る。

坐剤の製剤においては、脂肪酸グリセリドの 混合物またはココアバターのような低酸点ワッ クスをはじめに破解しそして活性成分を撹拌な どによつてその中に均質に分散する。次に破解 した均質な混合物を在来のサイズの型に注入し、 冷却しそしてそれによつて個化させる。

好適には、紫字的製剤は、単位使用形態にある。このような形態においては、製剤は、活性成分の適当な数を含有する単位投与数に小分けされる。単位使用形態は、製剤の不連続な益例 えば包装された錠剤、カプセルおよびバイアル ーズ、ナトリウムカルボキシメチルセルローズ、 および他の公知の懸満剤とともに水に分散する ことによつて製造することができる。

使用の部分を低温度(例えば冷却下)に維持す またはアンプル中の粉末を含有する包装されたることが好適である。液状形態に変換すべく企 製剤となし得る。単位使用形態は、また、カプ 図した固体形態の製剤は、指性物質のほかに風 セル、カシェーまたは錠剤それ自体であつても 味剤、溶色剤、安定剤、緩衝剤、人工および天 よくまたそれは包装された形態のとれらの何れ 然甘味料、分散剤、過化剤、可溶化剤などを含 かの適当な数であつてもよい。

製剤の単位投与量中の活性化合物の量は、特定の適用かよび活性成分の力価によつて10~29好適には10~500mに変化または調節することができる。もし必要ならば、組成物は、また、他の相容性の治療剤を含有することもできる。

前述したような治療的使用において、使用量は思者の必要性、治療される疾病の程度および使用される化合物によつて変化することができる。

特定の状況に対する適当な使用値の決定は、 当菜者の熟練の範囲にある。一般に、治療は化 合物の最適の投与量より低い小なる使用量で開始される。その後、使用量は、状況下にかける 最適の効果に遅するまで少量づつ均加される。 便宜上、必要ならば、1日の全体の使用量を分割しそして1日中少量づつ投与することができる。

特許出願人 ワーナー・ランパート・コンパニー

代 组 人 并理士 禹 木 千 嘉

第1頁の	統	<u>}</u>			
@Int.			識別記号	庁内	整理番号
		31/21	ABN ACD	7	2330∸4C
0.07	_	31/24 31/27 102/06	ABD		7330—4C 7330—4C
C 01	C	143/74 147/06 147/14		. 7	7188—4H 7188—4H 7188—4H
// C 07	С	149/32 97/10 101/44		_	7188—4H 7451—4H 7451—4H
C 12	N	9/99			7421 – 4B
伊発 5	月 :	者	ウイアチエスロー・エ	7	ソメリカ合衆国ミシガン州(48105)アンアーバー。グリ
			イ・シテンコ		-ンプライアー3565
愛発 5	明	者	ジャガデイツシユ・シ		r メリカ合衆国ミシガン州(48105)アンアーパー。チャ
			ー・サーカー		-タープレイス3615
@発!	明	者	チヤールズ・エフ・シ		アメリカ合衆国ニユージヤージー州(07830)カリフオ
			ユウエンダー		v. フイルハワーロード. アール・アール・ナンバー2.
					ドツクス597シー
70発	明	者	エリザベス・エイ・ジ		アメリカ合衆国カリフオルニア州(94925)コートマデ
			ヨンソン		ラ。 メドウスウイートドライブ711
@発	明	者	ロデリツク・ジエイ・	7	アメリカ合衆国ミシガン州(48105)アンアーバー。ブラ
			ソレンソン		イアークリフ2820
					201

⑦発 明 者 ポール・シー・アナン アメリカ合衆国ミシガン州 (48105) アンアーバー。ミド グスト ルトンドライブ3659

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.